### **PCT**





### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:
C12N 15/12, C07K 14/22, 16/12, A61K 35/74, 39/40

A2

(11) Numéro de publication internationale:

WO 95/33049

(43) Date de publication internationale: 7 décembre 1995 (07.12.95)

(21) Numéro de la demande internationale: Po

PCT/FR95/00701

(22) Date de dépôt international:

30 mai 1995 (30.05.95)

(81) Etats désignés: AU, CA, FI, HU, JP, NO, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Données relatives à la priorité:

94/06594

31 mai 1994 (31.05.94)

Publiée FR

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): PASTEUR MERIEUX SERUMS ET VACCINS [FR/FR]; 58, avenue Leclerc, F-69007 Lyon (FR). TRANSGENE S.A. [FR/FR]; 11, rue de Molsheim, F-67000 Strasbourg (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MILLET, Marie-José, Bernadette, Jacqueline [FR/FR]; 70, cours Emile-Zola, F-69100 Villeurbanne (FR). LISSOLO, Ling [FR/FR]; 691, rue du Vallon, F-69280 Marcy-L'Etoile (FR). MAZARIN, Véronique [FR/FR]; 11, rue Pouteau, F-69001 Lyon (FR). LEGRAIN, Michèle [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR). JACOBS, Eric [FR/FR]; 107, grande-rue, F-67120 Dorlisheim (FR).
- (74) Mandataires: BERNASCONI, Jean etc.; Cabinet Lavoix, 2, place dEstienne-d'Orves, F-75441 Paris Cédex 09 (FR).
- (54) Title: Tbp2 FRAGMENTS OF THE TRANSFERRINE RECEPTOR OF NEISSERIA MENINGITIDIS
- (54) Titre: FRAGMENTS Tbp2 DU RECEPTEUR TRANSFERRINE DE NEISSERIA MENINGITIDIS

#### (57) Abstract

Polypeptide having a sequence of amino acids derived from that of the Tbp2 subunit of the transferrine receptor of a Neisseria meningitidis strain of the IM2169 or IM2394 type, the first, second and third domains being defined by maximum homologous alignment on the Tbp2 subunit sequence of the respective IM2169 or IM2394 reference strain, especially by total or partial deletion of at least one domain of said Tbp2 subunit of the IM2169 or IM2394 type provided the first and second domains are not fully deleted at the same time.

#### (57) Abrégé

L'invention a pour objet un polypeptide ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de Neisseria meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394, notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, à condition que le premier et le deuxième domaine ne soient pas simultanément et totalement délétés.

### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Niger
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie		Pays-Bas
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NO	Norvège
BJ	Bénin	ir	Italie	NZ.	Nouvelle-Zélande
BR	Brésil	JP	Japon	PL	Pologne
BY	Bélanus	. KE	•	PT	Portugal
CA	Canada	KG	Kenya	RO	Roumanie
CF	République centrafricaine		Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CG	Congo	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CH			de Corée	SE	Suède
CI	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie .
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	
CZ	République tchèque	LV	Lettonie		Togo
DE	Allemagne	MC	Monaco	<u>tj</u>	Tadjikistan
. DK	Danemark	MD		TT	Trinité-et-Tobago
ES	Espagne		République de Moldova	UA	Ukraine
FI	Finlande	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	F	ML	Mali	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MN	Mongolie	VN	Viet Nam

### FRAGMENTS Tbp2 DU RECEPTEUR TRANSFERRINE DE NEISSERIA MENINGITIDIS

La présente invention a pour objet des polypeptides dérivés de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine de *Neisseria meningitidis*, leur utilisation à titre thérapeutique notamment vaccinal, ainsi que les fragments d'ADN codant pour ces polypeptides.

5

D'une manière générale, les méningites sont soit d'origine virale, soit d'origine bactérienne. Les bactéries principalement responsables sont : N. meningitidis et Haemophilus influenzae, respectivement impliquées dans environ 40 et 50 % des cas de méningites bactériennes.

10

On dénombre en France, environ 600 à 800 cas par an de méningites à N. meningitidis. Aux Etats-Unis, le nombre de cas s'élève à environ 2 500 à 3 000 par an.

15

L'espèce N. meningitidis est subdivisée en sérogroupes selon la nature des polysaccharides capsulaires. Bien qu'il existe une douzaine de sérogroupes, 90 % des cas de méningites sont attribuables à 3 sérogroupes : A, B et C.

20

Il existe des vaccins efficaces à base de polysaccharides capsulaires pour prévenir les méningites à N. meningitidis sérogroupes A et C. Ces polysaccharides tels quels ne sont que peu ou pas immunogéniques chez les enfants de moins de 2 ans et n'induisent pas de memoire immunitaire. Toutefois, ces inconvénients peuvent être surmontés en conjuguant ces polysaccharides à une protéine porteuse.

25

35

Par contre, le polysaccharide de *N. meningitidis* groupe B n'est pas ou peu immunogène chez l'homme, qu'il soit sous forme conjuguée ou non. Ainsi, il apparaît hautement souhaitable de rechercher un vaccin à l'encontre des méningites induites par *N. meningitidis* notamment du sérogroupe B autre qu'un vaccin à base de polysaccharide.

A cette fin, différentes protéines de la membrane externe de N. meningitidis ont déjà 30 été proposées. Il s'agit en particulier du récepteur membranaire de la transferrine humaine.

D'une manière générale, la grande majorité des bactéries ont besoin de fer pour leur croissance et elles ont développé des systèmes spécifiques d'acquisition de ce métal. En ce qui concerne notamment N. meningitidis qui est un pathogène strict de l'homme, le fer ne peut être prélevé qu'à partir de protéines humaines de transport du fer telles que la transferrine et la lactoferrine puisque la quantité de fer sous forme libre est négligeable chez

15

20

25

30

l'homme (de l'ordre de 10-18 M), en tout cas insuffisante pour permettre la croissance bactérienne.

Ainsi, N. meningitidis possède un récepteur de la transferrine humaine et un récepteur de la lactoferrine humaine qui lui permettent de fixer ces protéines chélatrices du fer et de capter par la suite le fer nécessaire à sa croissance.

Le récepteur de la transferrine de la souche N. meningitidis B16B6 a été purifié par Schryvers et al (WO 90/12591) à partir d'un extrait membranaire. Cette protéine telle que purifiée apparait essentiellement constituée de 2 types de polypeptides : un polypeptide d'un poids moléculaire apparent élevé de 100 kD et un polypeptide d'un poids moléculaire apparent moindre d'environ 70 kD, telles que révélés après électrophorèse sur gel de de polyacrylamide en présence de SDS.

Le produit de la purification notamment mise en oeuvre par Schryvers est par définition arbitraire et pour les besoins de la présente demande de brevet, appelé récepteur de la transferrine et les polypeptides le constituant, des sous-unités. Dans la suite du texte, les sous-unités de poids moléculaire élevé et de poids moléculaire moindre sont respectivement appelées Tbp1 et Tbp2.

D'autre part, depuis les travaux pionniers de Schryvers et al, on a découvert qu'il existait en fait au moins 2 types de souches qui différent par la constitution de leurs récepteurs de la transferrine respectifs. Ceci a été mis en évidence en étudiant des extraits membranaires de plusieurs dizaines de souches de N. meningitidis d'origines variées. Ces extraits membranaires ont tout d'abord été soumis à une électrophorèse sur gel de polyacrylamide en présence de SDS, puis électrotransférés sur feuilles de nitrocellulose. Ces feuilles de nitrocellulose ont été incubées :

- a) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis B16B6, aussi appelée IM2394;
  - b) en présence d'un antisérum de lapin dirigé contre le récepteur de la transferrine purifié à partir de la souche N. meningitidis M982, aussi appelée IM2169; ou
- c) en présence de la transferrine humaine conjuguée à la peroxydase.

En ce qui concerne a) et b), la reconnaissance des sous-unités du récepteur de la transferrine est révélée par addition d'un anticorps anti-immunoglobulines de lapin couplé à la peroxydase, puis par addition du substrat de cette enzyme.

Les tableaux I et II ci-dessous indiquent le profil de certaines souches représentatives tel qu'il apparait sur gel de polyacrylamide à 7,5 % après électrophorèse en présence de SDS; les bandes sont caractérisées par leur poids moléculaires apparents exprimés en kilodaltons (kD):

_	-
1	_

		Souches	
	2394 (B; 2a; P1.2:L2,3)	2234 (Y; nd)	
Tableau I	2228 (B; nd)	2154 (C; nd)	550 (C; 2a:)
	2170 (B; 2a:P1.1:L3)	2448 (B; nd)	179 (C; 2a:P1.2)
Détection avec	93	93	99
l'antisérum			
anti-récepteur 2394	68	69	69
Détection avec			
l'antisérum	93	93	99
anti-récepteur 2169			, , ,
Détection avec la			
transferrine	68	69	69
peroxydase			0,9

N.B.: Entre parenthèses sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

	*								
					Souches				
Tableau II	2169	1000	1604	132	1001	876	1961	2440	278
	(B:9:P1.9	(B:nd)	(B:nd)	(C:15:P1.16) (A:4:P1.9)	(A:4:P1.9)	<u>B</u>	_	(Pr.D)	/00
Détection avec		,						(Dilla)	(D.20:P1.2)
l'antisérum anti-	96	86	86	86	86	96	9	5	
récepteur 2394					}	₹	ξ.	<b>X</b> ·	<u>.</u>
Détection avec	%	86	86	86	86	96	9	2	
l'antisérum anti-						2		<b>.</b>	
récepteur 2169	87	85	83		79	×		90	
Détection avec la							•	60	S
transferrine	87	85	83		79	88	87	85	8
peroxydase			-		-	-		3	6

N.B.: Entre parenthèses sont indiqués dans l'ordre le sérogroupe, le sérotype, le sous-type et l'immunotype.

10

15

25

35

Les résultats répertoriés dans les 2 premières lignes des tableaux montrent qu'il existe 2 types de souches :

Le premier type (Tableau I) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités dans les conditions expérimentales utilisées, sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur IM2394 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur IM2169.

Le second type (Tableau II) correspond à des souches qui possèdent un récepteur dont les 2 sous-unités dans les conditions expérimentales utilisées, sont reconnues par l'antisérum anti-récepteur IM2169 tandis que seule la sous-unité de haut poids moléculaire est reconnue par l'antisérum anti-récepteur IM2394.

En conséquence, il existe une diversité antigénique au niveau de la sous-unité de moindre poids moléculaire. Cette diversité est toutefois restreinte puisqu'elle se résout en 2 grands types, contrairement à ce qui est suggéré par Griffiths et al, FEMS Microbiol. Lett. (1990) 69:31.

Conformément à cela, il sera fait référence dans la suite du texte à des souches de type IM2169 ou de type IM2394.

Outre les souches cités dans le tableau II, des souches de type IM2169 sont par exemples les souches S3032 (12, P 1.12.16), 6940 (19, P 1.6), M978 (8, P 1.1, 7), 2223 (B : nd), 1610 (B : nd), C708 (A : 4, P 1.7), M981 (B : 4), aussi appelée 891, et 2996 (B : 2b, P 1.2). Le déposant a reçu, par envoi gracieux, les souches S3032, M978 et M981 du Dr. J. Poolman (RIVM, Bilthoven, Pays-Bas), et la souche C708 du Dr. Achtman (Max Plank Institute, Berlin, Allemagne).

La souche IM2154 (sérogroupe C) est citée à titre d'exemple comme étant de type 30 IM2394.

En vertu des précédentes constatations, on pouvait supposer qu'un vaccin efficace à l'encontre de toutes les infections à N. meningitidis pourrait être constitué de manière suffisante, de la sous-unité de haut poids moléculaire, quelle que soit la souche d'origine du récepteur, puisque cette dernière est reconnue par les 2 types d'antisérums. Toutefois, il semble que cela ne puisse être le cas dans la mesure où la sous-unité de haut poids

20

moléculaire ne serait pas capable d'induire la production d'anticorps de type neutralisant. Seule la plus petite des 2 sous-unités du récepteur (Tbp2) serait capable de remplir cette fonction.

Les séquences en acides aminés des sous-unités Tbp2 des souches IM2169 et IM2394 ont été divulguées dans la demande de brevet EPA 586 266 (publiée le 9 Mars 1994) ainsi que les fragments d'ADN correspondants. Ces séquences sont reprises dans les SEQ ID NO 1 à 4 de la présente demande.

Dans les SEQ ID NO 5 à 10 sont présentées les séquences des sous-unités Tbp2 des souches de type IM2169, soient les souches M978, 6940 et S3032.

On indique de plus que la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2154 (type IM2394) différe par deux acides aminés de la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2394, en positions 306 et 510.

On a maintenant trouvé qu'une sous-unité Tbp2 quelque soit la souche d'origine, présentait en termes de structures, trois domaines principaux associés pour au moins l'un d'entre eux à des propriétés particulières. Par définition, les domaines de Tbp2 IM2169 et Tbp2 IM2394 ont été fixés comme le montre le tableau ci-après, en indiquant la position des acides aminés, bornes incluses des différents domaines, et par référence à la numérotation apparaissant dans les SEQ ID NO 1 et 3.

Tbp2 IM2169	Tbp2 IM2394
1-345	1-325
	1-323
346-543	326 442
	326-442
544-691	443-579
	1-345 346-543

Cette définition s'applique de même à toutes les Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, après alignement d'une séquence type IM2169 ou IM2394 sur la séquence de référence, au maximum d'homologie. Ainsi, à titre d'exemple et par référence à la Figure 1, on indique la position des domaines de la sous-unité Tbp2 de M978 comme suit : premier domaine (1 - 346), deuxième domaine (347 - 557) et troisième domaine (558 - 705).

10

15

20

35

D'autre part, on a aussi trouvé que le domaine N-terminal ou premier domaine et/ou le domaine charnière ou deuxième domaine pourrait être nécessaire et suffisant, en vue d'induire un effet vaccinal chez les humains ; en conséquence de quoi, il ne serait pas indispensable d'utiliser une Tbp2 sous une forme complète. On a en particulier trouvé que le premier domaine contenait dans sa quasi intégralité le site de liaison à la transferrine, se trouvait donc très vraisemblablement exposé vers l'extérieur et par conséquent constituait un élément de choix à des fins vaccinales.

Enfin, on a trouvé que certaines régions du deuxième domaine des Tbp2 de type IM2169 étaient assez généralement variables et immunodominantes. Deux approches sont donc possibles, en vue d'un vaccin : soit on considère que les épitopes immunodominants peuvent masquer d'autres épitopes d'intérêt vaccinal et par conséquent, on les délète, soit on se sert de cette variabilité, pour ne conserver que ces régions dans un vaccin.

C'est pourquoi l'invention fournit un polypeptide ayant une séquence en acides aminés qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de N. meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont le premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 à condition que le premier et deuxième domaines ne soient pas simultanément et totalement délétés.

Par "séquence qui dérive d'une autre séquence" on entend bien évidemment une séquence issue par processus intellectuel de cette autre séquence.

De manière plus particulière, un polypeptide selon l'invention possède une séquence d'acides aminés qui dérive d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 :

- (i) notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 sélectionné parmi les deuxième et troisième domaines ; de préférence par délétion totale ou partielle du troisième domaine ou des deuxième et troisième domaines ;
  - (ii) notamment par délétion totale des premier et troisième domaines, ou

30

35

- (iii) notamment par délétion intégrale du troisième domaine et par délétion partielle du premier domaine, optionellement par délétion partielle du deuxième domaine.
- D'une manière avantageuse, un polypeptide selon l'invention présente une délétion partielle, quasi totale ou totale du troisième domaine, de préférence totale. Dans ce cas là, le premier ainsi que le deuxième domaine peuvent être maintenus dans leur intégralité, partiellement ou totalement délété; ceci indépandemment l'un de l'autre.
- Sont possibles les combinaisons suivantes (sachant que les premier, deuxième et troisième domaines dans leur intégralité sont respectivement représentés par 1, 2 et 3, et que O et Δ signifient de manière respective, partiellement et totalement délété):

```
1, 2, Δ3; 1, O2, Δ3; 1, Δ2, Δ3;

O1, 2, Δ3; O1, O2, Δ3; O1, Δ2, Δ3;

Δ1, 2, Δ3; Δ1, O2, Δ3;

1, 2, O3; 1, O2, O3; 1, Δ2, O3;

O1, 2, O3; O1, O2, O3; O1, Δ2, O3;

Δ1, 2, O3; Δ1, O2, O3;
```

Est aussi d'intérêt, un polypeptide selon l'invention dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 par délétion partielle du deuxième domaine, qui comporte dans leur intégralité ou quasi intégralité le premier et troisième domaines; soit la combinaison 1, O2, 3. (Par "domaine maintenu dans sa quasi-intégralité" on entend ici et dans la suite du texte, un domaine modifié en un très faible nombre de positions, environ 5 maximum.) Un polypeptide selon l'invention peut aussi répondre à la combinaison O1, O2, 3, la délétion partielle du premier domaine portant avantageusement sur la région homologue de celle de Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 40.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion partielle du deuxième domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169, cette délétion partielle porte avantageusement sur une ou des régions du deuxième domaine qui est (sont) l'(les) homologue(s) des régions de la séquence IM2169 allant :

15

20

25

30

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444 ;
- (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481; et
  - (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.

De préférence, la délétion partielle porte simultanément sur les quatre régions (i) à 10 (iv) sus-décrites.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion intégrale du troisième domaine et délétion quasi intégrale du deuxième domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et comporte l'intégralité du premier domaine ou dérive en outre par délétion de la partie N-terminale du premier domaine, la délétion quasi intégrale du deuxième domaine s'étend sur la région qui :

- dans le cas d'un polypeptide dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169, est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 346 à 361 à l'acide aminé en position 543;
- dans le cas d'un polypeptide dérivé d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394, est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 326 à 341 à l'acide aminé en position 442.

Lorsqu'un polypeptide selon l'invention dérive notamment par délétion partielle du premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, cette délétion partielle porte avantageusement sur tout ou partie de la région :

(i) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281; ou

15

20

30

35

(ii) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position l à l'acide aminé en position 266.

5 A titre d'exemple de ce qui précède, on cite une délétion d'intérêt portant sur la région :

- (i) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 40; ou
- (ii) qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé approximativement en position 45.

La séquence de type IM2169 ou IM2394 à partir de laquelle est dérivée celle d'un polypeptide selon l'invention présente un degré d'homologie avec la séquence de référence respective, IM2169 ou IM2394, avantageusement d'au moins 70-75%, de préférence d'au moins 80%, de manière plus particulièrement préférée d'au moins 90%.

Selon un mode de réalisation tout particulièrement préféré, un polypeptide selon l'invention possède une séquence dérivée de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169 ou IM2394.

25 Le degré d'homologie peut être aisément calculé en alignant les séquences de manière à obtenir le degré maximal d'homologie ; pour ce faire, il peut être nécessaire d'introduire artificiellement des emplacements vacants, comme cela est illustré dans les Figures 1 à 4 et 8 à 10. Une fois que l'alignement optimal est réalisé, le degré d'homologie est établi en comptabilisant toutes les positions dans lesquelles les acides aminés des deux sequences se retrouvent à l'identique, par rapport au nombre total de positions.

Il serait fastidieux de décrire des séquences homologues autrement que de manière générique, en raison du trop grand nombre de combinaisons. L'homme du métier connaît toutefois les règles générales qui permettent de remplacer un acide aminé par un autre sans abolir la fonction biologique ou immunologique d'une protéine.

15

20

25

30

35

A titre d'exemple préféré, on cite un polypeptide selon l'invention dont la séquence possède au moins 70-75%, de manière avantageuse au moins 80%, de préférence au moins 90%, de manière tout à fait préférée 100% d'homologie avec :

5 (i) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 345;

(ii) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 3, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 325 ou 442;

(iii) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691 ou 543, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520;

(iv) la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 346 à l'acide aminé en position 543.

Des polypeptides répondant à la définition donnée au paragraphe précédent sont illustrés comme suit :

- (i) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, 5, 7, 9, 36 ou 38, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 350, 351, 354, 358, 322 ou 346 respectivement;
- (ii) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans l'ID SEQ NO 3 de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 330;
- (iii) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans :
  - l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520;

	705, délétée des régions 365-382, 421-453, 474-495 et 514-534;
5	- l'ID SEQ NO 7, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 693, délétée des régions 366-383, 422-448, 469-485 et 504-524;
	- l'ID SEQ NO 9, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 699, délétée des régions 372-389, 428-454, 475-491 et 510-529;
10	- l'ID SEQ NO 36, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 699, délétée des régions 339-356, 395-421, 443-458 et 477-497; ou
15	- l'ID SEQ NO 38, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 699, délétée des régions 363-380, 419-445, 467-482 et 501-521; et
	(iv) Un polypeptide selon l'invention dont la séquence est substantiellement telle que montrée dans :
20	- l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 346 à l'acide aminé en position 543,
	- l'ID SEQ NO 5, de l'acide aminé en position 347 à l'acide aminé en position 557,
25	- l'ID SEQ NO 7, de l'acide aminé en position 350 à l'acide aminé en position 557,
30	- l'ID SEQ NO 9, de l'acide aminé en position 354 à l'acide aminé en position 551,
	- l'ID SEQ NO 36, de l'acide aminé en position 323 à l'acide aminé en position 521, ou
35	- l'ID SEQ NO 38, de l'acide aminé en position 345 à l'acide aminé en

position 544.

20

25

30

Des polypeptides particuliers répondant aux définitions données aux points (i) à (iv) sont décrits dans les exemples qui suivent.

Un polypeptide selon l'invention possède une séquence d'acide aminés qui comprend au moins 10, avantageusement au moins 20, de préférence au moins 50, de manière tout à fait préférée au moins 100 acides aminés.

Bien évidemment, un polypeptide selon l'invention peut aussi comprendre de manière additionnelle, une sequence d'acides aminés qui ne présente pas d'homologie avec les séquences des sous-unités Tbp2 des souches IM2169 et IM2394; séquences qui sont montrées dans les ID SEQ NO 1 et 3 de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position C-terminale.

D'une manière générale, une séquence additionnelle peut être celle de tout autre polypeptide à l'exclusion de Tbp2.

Par exemple, une séquence additionnelle peut être celle d'un peptide signal localisée en position N-terminale d'un polypeptide selon l'invention. Des exemples de séquence signal sont montrés dans les ID SEQ NO 1 à 4. D'autre part, on indique qu'une séquence signal hétérologue appropriée peut être une séquence signal d'un gène codant pour une lipoprotéine.

### L'invention a aussi pour objet :

- - (i) un fragment d'ADN isolé codant pour un polypeptide selon l'invention ;
  - (ii) une cassette d'expression qui comprend au moins un fragment d'ADN selon l'invention, placé sous le contrôle d'éléments capables d'assurer son expression dans une cellule-hôte appropriée; et
  - (iii) un procédé de production d'un polypeptide selon l'invention, selon lequel on cultive une cellule-hôte comportant une cassette d'expression selon l'invention.
- Par "fragment d'ADN isolé", on signifie qu'un fragment d'ADN selon l'invention n'est pas intégré dans un fragment d'ADN codant pour une sous-unité Tbp2 complète.

Dans la cassette d'expression, le fragment d'ADN selon l'invention peut être ou non associé à un bloc d'ADN codant pour un peptide signal hétérologue ou non, au polypeptide codé par ledit fragment d'ADN, selon que l'on recherche ou non la sécrétion du polypeptide. De préférence, cette sécrétion sera recherchée.

5

Des éléments tels qu'un bloc d'ADN codant pour un peptide signal hétérologue (région signal) ou un promoteur existent déjà en assez grand nombre et sont connus de l'homme du métier. Ses compétences générales lui permettront de choisir une région signal ou un promoteur particulier qui seront adaptés à la cellule-hôte dans laquelle il envisage l'expression.

Aux fins du procédé selon l'invention, la cellule-hôte peut être une cellule de mammifère, une bactérie ou une levure ; ces deux dernières étant préférées. Là aussi, le choix d'une lignée particulière est à la portée de l'homme du métier.

15

10

## L'invention concerne également un anticorps monoclonal :

20

(i) capable de reconnaître un épitope présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394; ledit épitope ayant une séquence homologue à celle présente dans le premier domaine de la sousunité Tbp2 de la souche IM2394 et sélectionnée parmi YKGTW (SEQ ID NO 32), EFEVDFSDKTIKGTL (ID SEQ NO 33), EGGFYGPKGEEL (ID SEQ NO 34) et AVFGAK (ID SEQ NO 35); et de manière optionnelle,

25

(ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, dont la séquence est homologue à celle de l'épitope du premier domaine qui est reconnu.

Afin d'illustrer le point (ii) précédent, on indique à titre d'exemple que les séquences du troisième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 homologues deux à deux à celles du premier domaine se trouvent respectivement en position 443 - 447, 472 - 485, 537 - 548 et 568 - 573;

De préférence, un monoclonal selon l'invention est :

10

15

20

30

35

- (i) capable de reconnaître la région présente dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont la séquence est homologue à la séquence EGGFYGPKGEEL présente dans le premier domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et de manière optionnelle.
- (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, épitope équivalent de celui qui est reconnu, dont la séquence est homologue à la séquence SGGFYGKNAIEM présente dans le troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394.

#### Un monoclonal préféré est :

- (i) capable de reconnaître l'épitope GFYGPK, présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et
- (ii) incapable de reconnaître l'épitope équivalent présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 IM2394.

En effet, un tel monoclonal a été reconnu comme bactéricide et par conséquent on peut envisager de l'utiliser comme principe actif dans une composition pharmaceutique, en immunothérapie passive pour combattre une infection à N. meningitidis.

Enfin, l'invention concerne également une composition pharmaceutique comprenant à titre de principe actif, au moins un polypeptide selon l'invention.

Une composition pharmaceutique selon l'invention est notamment utile pour induire une réponse immunitaire chez les humains à l'encontre de N. meningitidis, entre autre un effet vaccinal de manière à protéger les humains contre des infections à N. meningitidis, en prévention ou en thérapie.

Une composition selon l'invention comprend avantageusement, à titre de principe actif, au moins deux polypeptides selon l'invention; soit au moins un premier polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et au moins un deuxième polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type

10

15

20

35

IM2394. De manière alternative, une composition selon l'invention peut aussi contenir au moins un polypeptide dont la séquence dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et au moins une sous-unité Tbp2 de type IM2394.

Pour ce qui concerne le polypeptide de type IM2394, élément de la composition pharmaceutique, il est très préférable que celui-ci comporte tout ou partie de la séquence qui est homologue à celle du premier domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 dont il est dérivé. La partie de la séquence qui doit de préférence, être maintenue est l'homologue de la région de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé en position 267 à l'acide aminé en position 325. La séquence d'un tel polypeptide peut dériver de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394 notamment par délétion totale ou partielle de la région du deuxième ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.

Ainsi, en vue d'une composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type IM2394 et type IM2169), sont plus particulierement préférés les polypeptides de type IM2394 suivants :

1, 2, 03; 1, 2,  $\Delta$ 3; 1, 02,  $\Delta$ 3; 1,  $\Delta$ 2,  $\Delta$ 3 01, 2, 03; 01, 2,  $\Delta$ 3; 01, 02,  $\Delta$ 3; 01,  $\Delta$ 2,  $\Delta$ 3.

Pour ce qui concerne le polypeptide de type IM2169, élément de la composition pharmaceutique, deux approches préférées sont possibles :

(A) - Soit associer au polypeptide de type IM2394, un polypeptide qui comporte tout ou partie de la séquence qui est homologue à celle du premier domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 dont il est dérivé. Dans ce cas là, la partie de la séquence qui doit de préférence, être maintenue est l'homologue de la région de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé en position 282 à l'acide aminé en position 345. La séquence d'un tel polypeptide peut dériver de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 notamment par délétion totale ou partielle de la région du deuxième ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.

Ainsi, selon cette alternative et en vue d'une composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type IM2394 et type IM2169), sont plus particulierement préférés les polypeptides de type IM2169 suivants :

1, 2, 03; 1, 2,  $\Delta$ 3; 1, 02,  $\Delta$ 3; 1,  $\Delta$ 2,  $\Delta$ 3 01, 2, 03; 01, 2,  $\Delta$ 3; 01, 02,  $\Delta$ 3; 01,  $\Delta$ 2,  $\Delta$ 3.

1, 02, 3; 01, 02, 3.

5

Pour ce qui concerne les deux dernières possibilités (1, O2, 3, O1, O2, 3), la délétion partielle du deuxième domaine peut très avantageusement porter sur une ou des régions du deuxième domaine qui est (sont) l'(les) homologue(s) des régions de la séquence IM2169 allant :

10

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444;
- 15 (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481 ; et
  - (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.

De préférence, la délétion partielle porte simultanément sur les quatre régions (i) à 20 (iv) sus-décrites.

(B) - Soit associer au polypeptide de type IM2394, un polypeptide dont la séquence dérive par délétion partielle du deuxième domaine et par délétion totale ou quasi totale du premier ou troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 et comporte le deuxième domaine dans son intégralité (Δ1, 2, Δ3). Dans cette alternative, la composition pharmaceutique à deux types d'éléments (type IM2394 et type IM2169), peut avantageusement contenir plusieurs polypeptides (Δ1, 2, Δ3) de type IM2169; par exemple deux ou plus des polypeptides sélectionnés parmi (Δ1, 2, Δ3) IM2169, M978, 6940 et S3032.

30

35

25

Une composition pharmaceutique selon l'invention peut être fabriquée de manière conventionnelle. En particulier on associe le ou les polypeptide(s) selon l'invention avec un adjuvant, un diluant ou un support acceptable d'un point de vue pharmaceutique. Une composition selon l'invention peut être administrée par n'importe quelle voie conventionnelle en usage dans le domaine des vaccins, en particulier par voie sous-cutanée, par voie intra-musculaire ou par voie intra-veineuse, par exemple sous forme de suspension

15

20

25

30

injectable. L'administration peut avoir lieu en dose unique ou répétée une ou plusieurs fois après un certain délai d'intervalle. Le dosage approprié varie en fonction de divers paramètres, par exemple, de l'individu traité ou du mode d'administration.

Afin de déterminer l'objet de la présente invention, on précise que les souches de N. meningitidis IM2394 et IM2169 sont publiquement disponibles auprès de la Collection Nationale de Culture des Microorganismes (CNCM), Institut Pasteur, 25 rue du Dr Roux 75015 Paris sous les numéros d'enregistrement respectifs LNP N 1511 et LNP N 1520.

L'invention est décrite plus en détails dans les exemples ci-après et par référence aux Figures 1 à 10.

Les Figures 1 à 3, 8 et 9 présentent respectivement les alignements des séquences Tbp2, M978, 6940, S3032, BZ83 et BZ163 avec la séquence Tbp2 IM2169, au maximum d'homologie. Les degrés d'homologies respectifs sont de 78.9, 81.2, 79.6, 71.3 et 81.8%.

La Figure 4 présente les alignements au maximum d'homologie des séquences des domaines charnières (deuxième domaine) de Tbp2 IM2169 (1), 6940 (2), 2223 (3), C708 (4), M978 (5), 1610 (6), 867 (7), S3032 (8) et 891 (9). En italiques est donnée la numérotation de IM2169, telle qu'elle apparaît dans ID SEQ NO 2. En gras apparaissent les séquences que l'on peut déléter selon un mode préféré. (C) indique la séquence consensus.

Les Figures 5 à 7 illustrent respectivement la construction des plasmides pTG5782, pTG5755 et pTG5783.

La Figure 10 présente les alignements au maximum d'homologie des séquences des domaines charnières (deuxième domaine) de Tbp2 IM2169 (1), 2223 (2), 708 (3), M528 (4), 6940 (5), M978 (6), 1610 (7), S3032 (8), 867 (9), BZ83 (10) et BZ163 (11). En italiques est donnée la numérotation de IM2169, telle qu'elle apparaît dans ID SEQ NO 2. En gras apparaissent les séquences que l'on peut déléter selon un mode préféré. (C) indique la séquence consensus.

10

15

EXEMPLE 1: Polypeptide T/2169 (1, O2, \Delta 3; 1-350) dont la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1 (IM2169), de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 350.

1A - Préparation du fragment d'ADN codant pour T/2169 (1-350) : Construction du vecteur pTG 5782.

A partir du plasmide pTG3721 décrit dans la demande EPA 586 266, on introduit, par mutagénèse dirigée, un site de restriction *HindIII* en aval de la séquence codant pour Tbp2, pour générer le plasmide pTG4704.

A partir du plasmide pTG3721, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4915 et OTG4651, un fragment comportant la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB et du début de la séquence codant pour Tbp2 mature jusqu'au site HaeII interne.

# OTG4915 : AAACCCGGATCCGTTGCCAGCGCTGCCGT HaeII

20

OTG4651 :

**BspHI** 

TTTTTTCATG AGA TAT CTG GCA ACA TTG TTG TTA TCT CTG

Met Arg Tyr Leu Ala Thr Leu Leu Ser Leu

25

GCG GTG TTA ATC ACC GCC GGG TGC CTG GGT GGC

Ala Val Leu Ile Thr Ala Gly Cys Leu Gly ...

\_clivage du peptide signal

30

35

GGC GGC AGT TTC

Le fragment PCR est ensuite digéré par BspHI et HaeII et inséré simultanément avec le fragment HaeII-HindIII de pTG4704 qui comporte la partie 3' de la région codant pour Tbp2, dans le plasmide pTG3704 décrit dans la demande EPA 586 266, digéré par NcoI et HindIII, pour générer le plasmide pTG5768.

A partir de plasmide pTG3721, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4928 et OTG5011, un fragment comportant la séquence codant pour la partie N-terminale de Tbp2.

5

SphI

OTG4928 : GTG TTT TTG TTG AGT GCA TGC CTG GGT GGC

Val Phe Leu Leu Ser Ala Cys Leu Gly Gly

\_Clivage du peptide

signal

10

15

20

25

30

35

OTG5011 : TGCGCAAGCTTACAGTTTGTCTTTGGTTTTCGCGCTGCCG
HindIII

Ce fragment PCR est digéré par SphI et HindIII, puis cloné dans le plasmide pTG4710 décrit dans la demande EPA 586 266 , on génère ainsi le plasmide pTG5740.

Le fragment *Hae*II-*Hin*dIII de pTG5740 comportant la partie 3' de la séquence codant pour le domaine de liaison à la transferrine humaine (hTf) ( 3' de la région codant pour le premier domaine) est inséré dans le plasmide pTG3704 digéré par *Bam*HI et *Hin*dIII, simultanément avec le fragment *Bam*HI-*Hae*II de pTG5768 comportant le promoteur *ara*B, la séquence signal *rlp*B et le début de la séquence codante de Tbp2; on génère ainsi le plasmide pTG5782. Ce vecteur comporte le promoteur *ara*B, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2 (1 - 350).

### 1B - Production et purification de T/2169 (1-350)

Une souche d'E. coli (Xac-I) est transformée par pTG5782. Les transformants sont mis en culture à 37°C en milieu M9 + succinate 0,5% + arginine 50µg/ml + ampicilline100 µg/ml. En phase exponentielle, on ajoute 0,2% d'arabinose (inducteur). Après une heure d'induction, on prélève des cellules et des extraits sont préparés. Une analyse en Western Blot suivie d'une révélation par la hTF-peroxidase permet de détecter une bande majoritaire dont le P.M. correspond à celui attendu pour cette forme tronquée de Tbp2.

Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93) T/2169 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

5

EXEMPLE 2: Polypeptide T/2394 (1, O2,  $\Delta 3$ ; 1-340) dont la séquence telle que montrée dans l'ID SEQ NO 2 (IM2394), de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 340.

10 2A - Préparation du fragment d'ADN codant pour T/2394 (1-340) : Construction du vecteur pTG 5755

A partir du plasmide pTG4710 décrit dans la demande EPA 586 266, on amplifie par PCR, à l'aide des amorces OTG4873 et OTG4877, un fragment comportant la région codant pour la partie C-terminale du domaine de liaison à la hTf. Ce fragment est ensuite digéré par MluI et HindIII.

OTG4873 : AAAAAGCATGCATAAAAACT<u>ACGCGT</u>TACACCATTCAAGC
MluI

20

25

30

15

OTG4877 : TATATAAGCTTACGTTGCAGGCCCTGCCGCGTTTTCCCC

HindIII

Le plasmide pTG4710 est digéré par MluI et HindIII. Le fragment MluI-HindIII comportant la partie 3' de la séquence codant pour Tbp2 est remplacé par le fragment PCR codant pour la partie C-terminale du domaine de liaison à la hTf. On génère ainsi le plasmide pTG5707. On remplace ensuite dans le plasmide pTG5707, un fragment BamHI-MluI comportant le promoteur araB et le début de la séquence codant pour Tbp2, par un fragment BamHI-MluI de pTG4764 décrit dans la demande EPA 586 266 qui comporte le promoteur araB, la séquence codant pour le signal de sécrétion RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2. On génère ainsi le plasmide pTG5755. Ce vecteur comporte le promoteur araB, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence codant pour le domaine N-terminal de Tbp2 (1 - 340).

## 2B - Production et purification de T/2394 (1-340)

T/2394 (1-340) est produit et purifié tel que décrit dans l'Exemple 1B.

- Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93)
  T/2394 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.
- Polypeptide D4/2169 (1, O2, 3) dont la séquence est identique à celle telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 691, délétée des régions 362-379, 418-444, 465-481 et 500-520.
- 15 3A Préparation du fragment d'ADN codant pour D4/2169
  - 1.1. Clonage du fragment d'ADN.

Le fragment d'ADN codant pour la sous-unité Tbp2 de la souche de N.

meningitidis IM2169 est amplifié par PCR (Polymerase chain reaction) à l'aide
d'amorces spécifiques complémentaires des régions 5' et 3', (respectivement A5'
et A3') sur 10 ng d'ADN génomique extrait d'une culture de bactéries de la
souche IM2169.

- 25 A5': 5' CCCGAATTCTGCCGTCTGAAGCCTTATTC 3'
  - A3' : 5' CCCGAATTCTGCTATGGTGCTGCCTGTG 3'

Un fragment d'ADN est ainsi obtenu et après digestion par EcoRI, il compte 2150 nt. Ce fragment EcoRI est ensuite ligué aux extrémités EcoRI déphosphorylées du phagemide pBluescriptSK(-) (Stratagene) pour donner le phagemide recombinant pSK/2169tbp2.

#### 1.2. Mise en oeuvre des délétions

Le clone pSK/2169tbp2 contenant les séquences *tbp2* de la souche M982 est délété par la technique de Kunkel, PNAS (1985) 82 : 448.

5

En bref, la forme phagique du phagemide recombinant pSK/2169tbp2 est obtenue après sauvetage par le phage "helper" VCS M13 selon la technique décrite par Stratagene, fournisseur du vecteur de base, et utilisée pour infecter la souche bactérienne CJ236. Les mutations dut et ung portées par la souche CJ236 ont pour conséquence la synthèse de molécules d'ADN ayant incorporé le précurseur nucléotidique dUTP.

10

Les phages sont récoltés et l'ADN simple brin est extrait par un mélange phénol/chloroforme. Cet ADN est hybridé dans les conditions classiques, aux oligonucléotides suivants :

15

2169d1: 5' CGCATCCAAAACCGTACCTGTGCTGCCTGA 3'
2169d2: 5' TTTATCACTTTCCGGGGGCAGGAGCGGAAT 3'
2169d3: 5' GTTGGAACAGCAGACAGCGGTTTGCGCCCC 3'
2169d4: 5' GAACATACTTTGTTCGTTTTTTGCGCGTCAA 3'

20

La réaction d'hybridation est poursuivie 30 min, en température décroissante à partir de 70°C jusqu'à 30°C.

25

Le second brin complémentaire est ensuite achevé par synthèse complète en présence des quatre desoxynucléotides, de la T4 DNA polymérase et de la T4 DNA ligase, selon les conditions classiques.

30

La souche E. coli SURE (Stratagene) est transformée par l'ADN ainsi obtenu. Dans cette souche, les molécules porteuses de dUTP, c'est-à-dire non-mutées, sont détruites.

35

Les phages obtenus sont analysés par les techniques classiques de préparation rapide d'ADN plasmidique et de digestion par les enzymes de restriction appropriées. La présence de la mutation recherchée est ensuite vérifiée par séquençage nucléotidique.

Le clone pSK2169#7, porteur des quatre mutations  $\Delta$  1203-1256,  $\Delta$  1371-1451,  $\Delta$  1512-1562, et  $\Delta$  1617-1679 est sélectionné.

## 3B - Construction du vecteur d'expression pTG5783

5

Le plasmide pTG5768 décrit précédemment est digéré par *Hpa*I et *Xcm*I. On insère simultanément dans ce vecteur un fragment *Xcm*I-*Xcm*I de pTG5768 et le fragment *Hpa*I-*Xcm*I du plasmide pSK/2169ed#7, pour générer le plasmide pTG5783. Ce vecteur comporte le promoteur *ara*B, la séquence codant pour le signal de sécrétion de RlpB fusionnée à la séquence *tbp*2 modifiée (délétions d1 à d4).

## 3C - Préparation et purification de D4/2169.

D4/2169 est produit et purifié selon l'Exemple 1B.

15

10

Dans un test tel décrit dans l'exemple 4 de WO93/6861 (publié : 15. 04. 93) D4/2169 purifié s'est révélé capable d'induire des anticorps bactéricides et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

20

EXEMPLES 4 à 8 : Polypeptides 4) C/2223, 5) C/M981, 6) C/1610, 7) C/M978 et 8) C/C708 correspondants au deuxième domaine (région charnière) de Tbp2s de diverses souches.

25

Les fragments d'ADN codant pour les Tbp2 des souches de N. meningitidis 2223, M981, 1610, M978 et C708 ont été clonés par amplification PCR comme décrit dans l'exemple 3A, en utilisant les deux même amorces. De même, ces fragments ont été insérés aux sites EcoRI ou EcoRI/BamHI du phagemide pBluescriptSK(-). Le séquençage de la région codant pour le deuxième domaine a été effectué et la séquence en acides aminés déduite telle chacune d'elle apparait à la Figure 4.

30

35

Sur la base de chacune des séquences nucléotidiques, des amorces spécifiques de chacuns des deuxièmes domaines sont créées en introduisant des sites de clivage appropriés en vue d'un futur clonage en phase avec séquence signal rlpB, sous le contrôle du promoteur araB. ces amorces sont utilisées en PCR pour amplifier la région codant pour le deuxième domaine de chacune des Tbp2. Ces régions sont

clonées comme indiqué ci-dessus dans un plasmide comportant la séquence signal rlpB, sous le contrôle du promoteur araB.

L'expression des peptides est conduite comme décrit à l'Exemple 1B.

5

# EXEMPLE 9: Composition vaccinale (T/2169 - T/2394) destinée à prévenir des infections à N. meningitidis

Des solutions stériles de T/2169 et T/2394 tels que purifiés dans les exemples 1B et 2B sont décongelées. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant 100 μg/ml de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

	- Solution de T/2394 à 1 mg/ml dans du tampon C	
15	(tampon phosphate 500 mM, pH8, Sarkosyl 0,05 %)	100 ml
	- Solution de T/2169 à 1 mg/ml dans du tampon C	100 mi
20	- Eau physiologique tamponnée (PBS) ) pH 6.0	300 ml
	- Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al***/ml	50 ml
	- Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS	10 ml
25	- PBS qsp	1.000 ml

EXEMPLE 10: Composition vaccinale (D4/2169 - Tbp2/2394) destinée à prévenir des infections à N. meningitidis

30

Une solution stérile de D4/2169 tel que purifié dans l'exemple 3C est décongelée. On fait de même avec une solution stérile de Tbp2/2394 tel que préparé et purifié dans l'exemple 3 de EPA 586 266. Afin de préparer un litre de vaccin renfermant 100 µg/ml de chacun des principes actifs, on mélange stérilement les solutions suivantes :

35

- Solution de Tbp2/2394 à 1 mg/ml dans du tampon C

10	- PBS qsp	10 mi
	- Merthiolate à 1 % (p/v) dans du PBS	
	- Hydroxyde d'aluminium à 10 mg Al***/ml	50 ml
5	- Eau physiologique tamponnée (PBS) ) pH 6.0	300 ml
	- Solution de D4/2169 lmg/ml dans du tampon C	100 ml

EXEMPLE 11: Obtention d'un anticorps capable de reconnaître l'épitope GFYGPKGE du premier domaine de Tbp2 IM2394.

## 11A -Immunisation des souris et production des hybridomes

Des souris MRL/Lpr-Lpr connues pour produire plus d'IgG2a, IgG2b et IgG3 que les souris Balb/C (J. Immunol. Methods (1991) 144 : 165) reçoivent une première injection intrapéritonéale de 50 µg de la fraction membranaire IM2394 en présence d'adjuvant complet de Freund. La fraction membranaire que l'on utilise est préparée comme suit :

La souche IM2394 conservée sous forme lyophilisée est reprise et cultivée sur gélose Mueller - Hinton pendant une nuit à 37°C dans une atmosphère contenant 20% de CO<sub>2</sub>. La nappe est reprise et sert à ensemenser un erlen-meyer contenant du bouillon Mueller - Hinton additionné de 30 µM EDDA (ethylene diamine di orthohydroxy acetic acid - Sigma). Après 5 heures d'incubation à 37°C sous agitation rotative, la culture est centrifugée. Le culot est repris par du tampon Tris-HCl pH 8 et la suspension est lysée dans un appareil à ultrasons fonctionnant à haute pression (Rannie, modèle 8.30H). La suspension obtenue est centrifugée à basse vitesse pour éliminer les débris cellulaires et les membranes sont recueillies par ultracentrifugation (140 000 xg, 75 min, 4°C). La fraction membranaire est finalement reprise en tampon Tris-HCl 50 mM pH 8 et sa concentration protéique déterminée.

30

15

20

Cette première injection est suivie de deux injections de rappel 21 et 49 jours plus tard. Les doses de rappel contiennent 25 µg de la protéine Tbp2 telle que purifiée dans l'Exemple 3 de EPA 586 266, sous la forme d'une émulsion dans l'adjuvant incomplet de Freund.

5

10

15

56 jours après, la souris ayant développé le titre en anticorps le plus élevé (contrôle des immunsérums par ELISA) est sélectionnée pour la production d'anticorps monoclonaux spécifiques. Celle-ci reçoit une dernière injection de rappel (78 jours après l'injection initiale) en inoculant 25 µg de la protéine Tbp2 telle que purifiée dans l'Exemple 3 de EPA 586 266 à la fois par voie intraveineuse et par voie intrapéritonéale. 3 jours après, la rate de l'animal est prélevée et les splénocytes sont fusionnés avec les cellules myélomateuses murines P3 x 63 Ag 8653 dans un rapport d'une cellule myélomateuse pour 4 cellules spléniques. Le protocole de fusion utilisé est dérivé de celui décrit initialement par G. Köhler et C. Milstein, Nature (1975) 256 : 495. Après fusion, les cellules sont disposées dans des micropuits stériles (Nunc) recouverts d'un "feeder" nourricier à raison de 100 000 cellules par puits dans un volume de 200 µl de milieu sélectif [milieu D.M.E.M contenant 20% de SVF et un mélange hypoxanthine - azaserine - thymidine à 2% (V/V) (Gibco. Réf 043-01060H)]. Le milieu sélectif est remplacé 6 jours après, par un milieu non sélectif [milieu D.M.E.M contenant 20% de SVF et un mélange hypoxanthine - thymidine à 2% (V/V) (Gibco. Réf 043-01065H)].

.

#### 11B - Criblage des hybridomes

25

20

Les surnageants de culture des hybridomes sont testés par ELISA selon la méthode suivante :

30

35

Dans des micropuits de plaque ELISA "sensibilisés" pendant une nuit à +4<sup>6</sup>C par 100 µl d'une solution à 5 µg/ml de RT 2394 en tampon carbonate (50 mM pH 9,6), puis saturés pendant 1 heure à 37°C avec 200 µl d'un tampon phosphate 0,1 M contenant 1% de sérum albumine bovine (poids/volume) (PBS-AB), sont déposés 100 µl de surnageant de culture d'hybridomes (ou les dilutions d'immunsérums effectuées en tampon PBS-AB contenant 0,05% de Tween 20) (PBS-T-AB). Après une nouvelle incubation de 1h30 à 37°C suivie de 5 lavages en PBS-Tween, les puits sont recouverts par 100 µl d'une solution mixte d'anticorps conjugués à la phosphatase alcaline (PA) spécifiques des isotypes IgG<sub>2a</sub>, IgG<sub>2b</sub> et IgG<sub>3</sub> murins de façon à ne

sélectionner que les hybridomes sécrétant des anticorps spécifiques et fonctionnels dans le test de bactéricidie. La solution mixte d'anticorps conjugués est préparée en diluant les 3 immunsérums de chèvre suivants : chèvre anti IgG2a - PA (Caltag), chèvre anti IgG2b -PA (Caltag), chèvre anti IgG3-PA (Caltag) au 1/1500è en tampon PBS-T-AB. Après incubation de la solution d'anticorps conjugués 1h30 à 37°C, suivie de 5 lavages, la réaction enzymatique est révélée par 100 µl d'une solution de paranitrophényl phosphate à 5 mg/ml en tampon diéthanolamine 0,1 M, pH 9,8. Le développement de la réaction est arrêté au bout de 30 min. en rajoutant 50 µl de soude 1N avant analyse au spectrophotomètre à 405 nm.

10

15

20

5

Les clones positifs après ce premier criblage sont analysés pour leur capacité à reconnaître la sous-unité Tbp2 par Western blot.

Pour ce faire, les récepteurs transferrine IM2394 (0,863 mg/ml) et IM2169

(0,782 mg/ml) tels que préparés dans les exemples 1 et 2 de WO93/6861, sont dilués au 1/10 dans un tampon Tris 1 M pH 6,8, puis dénaturés en ajoutant 10% (V/V) d'une solution de SDS à 25% dans un tampon TE (Tris/HCl 100 mM, EDTA 10 mM) pH 8,0 et 5% (V/V) de β-mercaptoéthanol. Après un traitement de 15 min à 56°C, un aliquot de 110 μl contenant le récepteur transferrine dénaturé IM2394 ou IM2169, est déposé sur un gel de polyacrylamide à 7,5%. Après migration (1 heure sous 200 volts dans une cuve Biorad), les protéines sont électrotransférées sur une membrane de nitrocellulose (100 volts pendant 50 min.). La membrane est saturée pendant 1 nuit à température ambiante dans un tampon Tris 20 mM, NaCl 137 mM pH 7,6 (TBS)

25

Après 45 min. d'incubation, suivies de rinçages en tampon TBS/lait 1%, 50 µl d'un immunsérum de lapin anti IgG.A.M de souris (Zymed) conjugué à la phosphatase alcaline préalablement dilué 1000 fois en tampon TBS/lait 1% sont déposés dans chaque canal.

contenant 5% (P/V) de poudre de lait écrémé puis montée sur miniblotter. Les

anticorps que l'on teste sont ajustés à la concentration de 25 µg/ml en tampon TBS contenant 1% (P/V) de poudre de lait avant d'être déposés à raison de 50 µl par canal.

30

35

Après une nouvelle incubation de 45 min. suivie de rinçages, la réaction enzymatique est révélée à l'aide d'un substrat chromogénique (B.C.I.P/NBT (Sigma Fast R). La réaction est arrêtée au bout de 15 min. par trempage dans l'eau distillée. Les clones positifs sont caractérisés par leur capacité à révéler une bande

15

20

25

correspondant à une proteine d'environ 69 kD (sous-unité Tbp2) après électrotransfert du récepteur transferrine IM2394 sur membrane de nitrocellulose.

A l'issue de ce second criblage par Western blot, les clones sont analysés pour leur capacité à produire une immunoglobuline réagissant avec la séquence peptidique GFYGPKGE dans un système ELISA; la méthodologie est identique à celle décrite ci-dessus à l'exception de la sensibilisation des plaques qui est réalisée par addition dans chaque puits de 100 µl d'une solution de peptide GFYGPKE à 2 µg/ml.

Parmi les hybridomes que l'on teste, on en sélectionne un qui se révèle capable de réagir avec le peptide; puis on le stabilise par clonage successifs (au moins 2) à raison de 5 cellules/puits lors du premier clonage, de une cellule/puits lors des suivants.

#### 11C -Production et purification de l'anticorps monoclonal

L'anticorps monoclonal est produit en ascite de souris Nude swiss males.

15 jours après injection de 500 µl de pristane par voie intrapéritonéale, les souris nudes reçoivent une deuxième injection intrapéritonéale de 7 millions de cellules provenant de l'hybridome.

Les liquides d'ascites sont prélevés stérilement puis purifiés par chromatographie d'affinité sur une colonne de protéine G. L'ascite diluée au 1/5è dans un tampon phosphate 0,1M pH 7,4 et filtrée sur filtre millipore 0,22 µ est passée au travers d'une colonne de protéine G préalablement équilibrée dans le même tampon phosphate, à raison de 40 ml/heure.

Les anticorps fixés sur la colonne sont élués à l'aide d'un tampon glycine 0,1M pH 2,7. Les fractions éluées sont immédiatement neutralisées à l'aide d'un tampon Tris 1 M pH 8,0 (à raison de 1 volume de Tris pour 10 volumes d'éluat).

L'éluat est ensuite dialysé une nuit à +4°C dans un tampon phosphate 0,1M pH 7,4, aliquoté et conservé congelé.

La pureté de l'anticorps est contrôlée par électrophorèse sur gel de polyacrylamide à 7,5% et par chromatographie de perméation sur Superose 12. Le taux de pureté généralement est supérieur à 95%.

5

En appliquant le protocole décrit ci-dessus et en criblant environ 800 hybridomes, on a notamment sélectionné un monoclonal capable de réagir avec l'épitope GFYGPKGE du premier domaine de Tbp2 IM2394 et incapable de réagir avec l'épitope correspondant situé dans le troisième domaine (soit GFYGKNAI).

10

Ce monoclonal (appelé  $475E_7$ ) est une  $IgG_{2b}$ , de point isoélectrique compris entre 7,8 et 8,1, et possède un titre bactéricide de 512.

### Ce titre a été déterminé comme suit :

15

A partir d'une solution de Mab 475 E7, des dilutions de raison deux sont réalisées et incubées en présence de 50 μl d'une suspension de méningocoques à 1.10<sup>4</sup> CFU/ml et de 50 μl de complément de lapereau [la suspension bactérienne est obtenue par culture de la souche *N. meningitidis* B16B6 à 37°C pendant 5 heures dans le bouillon Mueller-Hinton-Difco contenant 30 μM d'EDDA (éthylène diamine di ortho hydroxyphenyl acetic acid - Sigma)].

20

Après une heure d'incubation à 37°C, 25 µl de mélange sont prélevés et cultivés sur gélose Mueller-Hinton supplémentée. Les boîtes de gélose sont incubées une nuit à 37°C sous une atmosphère contenant 10 % de CO<sub>2</sub>. Les colonies sont numérées et le titre bactéricide est exprimé comme l'inverse de la dernière dilution en présence de laquelle on observe 50% ou plus de lyse des bactéries par rapport au contrôle.

25

Dans ces conditions, il a été déterminé que le Mab 475 E7 possédait un titre bactéricide de 512.

15

20

25

EXEMPLE 12: Mise en évidence de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine T/2169 (1-350) vis-à-vis de diverses souches de N. meningitidis.

### 5 12A -Production et purification de T/2169 (1-350)

Une souche d'E. coli B est transformée par le plasmide pTG5782 décrit dans l'Exemple 1. Le transformant sélectionné est amplifié pour donner des lots de semence. A partir d'un tube d'E. coli B transformée par pTG 5782, on procède à une amplification de la culture dans le milieu M9 + succérate 0,5 %. La culture est réalisée dans un fermenteur de 20 l.

En phase exponentielle, on ajoute l'arabinose (inducteur d'expression). Après une heure d'induction, les cellules sont récoltées, cassées dans un appareil fonctionnant à haute pression (Rannie) et la fraction membranaire est récoltée par centrifugation.

Une analyse en Western blot suivie d'une révélation par la transferrine-peroxidase permet de détecter une bande majoritaire dont le poids moléculaire correspond à celui attendu pour cette forme tronquée. La protéine est purifiée par SDS-Page préparatif à partir de gel d'acrylamide à 10 %.

## 12B - Production des immunoglobulines spécifiques de T/2169 (1-350)

La fraction protéique ainsi obtenue sert à immuniser des lapins. Brièvement, des lapins (New-Zealand White) sont immunisés (i) à J/0 avec 50 µg de protéine T/2169 preparée comme décrit en 12A, en présence d'adjuvant complet de Freund et (ii) à J/21 et J/42 avec 50 µg de protéine T/2169 en présence d'adjuvant de Freund incomplet. A J/56, les lapins sont sacrifiés et le sérum est récolté. A partir de ce sérum, les immunoglobulines sont purifiées par chromatographie d'affinité sur une résine de protéine A-Sépharose (Pharmacia). La purification est réalisée selon les recommandations du fournisseur. La fraction d'IgG purifiée est lyophilisée et le lyophilisat est repris par un certain volume de façon à ce que la concentration protéique finale de la solution soit voisine de 25 mg/ml.

#### 12C - Test de bactéricidie

En parallèle à la purification de T/2169, on procède à une purification par SDS-Page préparatif d'une fraction d'E. coli B obtenue après transformation avec le plasmide pTG3704 (ce vecteur est identique au plasmide pTG5782 mais ne comprend aucune séquence de Tbp2). La fraction protéique obtenue par SDS-Page préparatif sert à immuniser des lapins comme cela est décrit précédemment, et les IgG sont purifiées à partir du sérum récolté.

10

5

On dispose donc de deux fractions sériques dénommées IgG T/2169 et IgG Témoin. Elles sont analysées pour leur capacité à lyser différentes souches de N. meningitidis dans le test de bactéricidie, tel que décrit dans l'Exemple 4 de WO93/6861 (publié le 15.04.1993).

15

Les résultats obtenus sur différents isolats sont résumés dans le tableau ci-après et démontrent que la proteine T/2169 purifiée se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides vis-à-vis de plusieurs souches du groupe de type IM2169. Ces résultats de bactéricidie croisée démontrent que T/2169 devrait être utile à des fins vaccinales.

Détermination de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine T/2169 en comparaison avec les immunoglobulines témoin vis-à-vis de six souches de N. meningitidis

Souche	Sérogroupe	Titres bac	téricides*
2160	Sérotype/sous-type	IgG Témoin	IgG T/2169
2169	B:9;P1.9	< 4	128
RH 873	B:8:P1.1.7	< 4	
RH 876	B;19,P1.6	<4	16 64
351	B:NT;P1.7	< 4	256
NG G40	B:1:-	< 4	
EG 328	B:NT:-	<4	512 64

<sup>\*</sup> Les titres bactéricides sont exprimés en inverse de la dilution pour laquelle on observe 50 % de lyse des colonies initiales

EXEMPLE 13: Mise en évidence de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine D4/2169 vis-à-vis de diverses souches de N. meningitidis.

### 13A -Production et purification de D4/2169

D4/2169 est produit et purifié selon l'Exemple 12A.

## 13B - Production des immunoglobulines spécifiques de D4/2169

10

Cette production est effectuée de manière similaire à cell décrite dans l'Exemple 12B.

### 13C - Test de bactéricidie

15

On dispose de deux fractions d'immunoglobulines dénommées IgG D4/2169 et IgG Témoin. Elles sont analysées pour leur capacité à lyser différentes souches de N. meningitidis dans le test de bactéricidie tel que décrit dans l'Exemple 4 de WO 93/6861 (publié le 15.04.93).

20

Les résultats obtenus sur différents isolats sont résumés dans le tableau ci-après et démontrent que D4/2169 purifié se révèle capable d'induire des anticorps bactéricides vis-à-vis de plusieurs souches et par conséquent devrait être utile à des fins vaccinales.

25

Détermination de l'activité bactéricide des immunoglobulines spécifiques de la protéine D4/2169 en comparaison avec les immunoglobulines témoin vis-à-vis de six souches de N. meningitidis

Souche	Sérogroupe	Titres bac	téricides*
	Sérotype/sous-type	IgG Témoin	IgG D4/2169
2169	B:9;P1.9	< 4	32
RH 873	B:8:P1.1.7	<4	] 32
RH 876	B;19,P1.6	< 1	8
351	B:NT;P1.7		16
NG G40		< 4	128
	B;1:-	< 4	64
EG 328	B:NT:-	< 4	16

Les titres bactéricides sont exprimés en inverse de la dilution pour laquelle on observe 50 % de lyse des colonies initiales.

SEQ ID NO	Nom du projet	Séquence
1, 2	IM2169-2	Tbp2 IM2169 complète
3, 4	IM2394-2	Tbp2 IM2394 complète
5, 6	M978	Tbp2 M978 complète
7, 8	6940	Tbp2 6940 complète
9, 10	S3032	Tbp2 S3032 complète
11	2D IM2169	2ième domaine de Tbp2 IM2169
12	2D 6940	2ième domaine de Tbp2 6940
13	2D 2223	2ième domaine de Tbp2 2223
14	2D C708	2ième domaine de Tbp2 C708
15	2D M978	2ième domaine de Tbp2 M978
. 16	2D 1610	2ième domaine de Tbp2 1610
17	2D 867	2ième domaine de Tbp2 867
18	2D S3032	2ième domaine de Top2 S3032
19	2D 891	2ième domaine de Tbp2 33032
20	OTG 4915	OTG 4915
21	OTG 4651	OTG 4651
22	OTG 4928	OTG 4928
23	OTG 5011	OTG 5011
24	OTG 4873	OTG 4873
25	OTG 4877	OTG 4877
26	A 5'	A 5'
27	A 3'	A 3'
28	2169 D1	2169D1
29	2169 D2	2169D2
30	2169 D3	2169D3
31	2169 D4	2169D4
32	MAB1	lère boîte du ler domaine de Tbp2 IM 2169
33	MAB2	2ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
34	MAB3	3ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
35	MAB4	4ième boîte du 1er domaine de Tbp2 IM 2169
36, 37	BZ83	Tbp2 BZ83 complète
38, 39	BZ163	Tbp2 BZ163 complète

40	2D BZ83	2ième domaine de Tbp2 BZ83
41	2D BZ163	2ième domaine de Tbp2 BZ163
42	2D M528	2ième domaine de Tbp2 M528

- 35 -

#### LISTE DE SEQUENCES

### (1) INFORMATION GENERALE:

- (i) DEPOSANT:
  - (A) NOM: Pasteur Merieux serums et vaccins
  - (B) RUE: 58, avenue leclero
  - (C) VILLE: Lyon
  - (E) PAYS: France
  - (F) CODE POSTAL: 69007
  - (A) NOM: Transgene
  - (B) RUE: 11, rue de Molsheim
  - (C) VILLE: Strasbourg
  - (E) PAYS: France
  - (F) CODE POSTAL: 67000
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: Fragments Tbp2 de N. meningitidis
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 35
- (iv) FORME LISIBLE PAR ORDINATEUR:
  - (A) TYPE DE SUPPORT: Tape
  - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
  - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
  - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.25 (OEB)
- (2) INFORMATION FOUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 2230 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: IM2169
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: sig\_peptide
    - (B) EMPLACEMENT: 60..119
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: mat\_peptide
    - (B) EMPLACEMENT: 120..2192
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 60..2192
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: misc\_feature
    - (B) EMPLACEMENT: 120..1154
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: misc feature
    - (B) EMPLACEMENT: 1155..1748

(ix)	CARA	CTERIS:	<b>EUÇI</b>	ADDI	TI	ONELLE	
	( ) )	NOW/OT	· -	: <b>.</b>	-		

(A) NOM/CLE: misc\_feature (B) EMPLACEMENT: 1749..2192

# (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

(A) NOM/CLE: misc binding (B) EMPLACEMENT: 237..1169

# (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ATT	TGTT	AAA	aata	AATA	AA A	TAAT.	AATC	C TT	ATCA	TTCT	TTA	ATTG.	AAT	TGGG	TTTAT		59
ATG Met -20	Asn	AAT Asn	CCA Pro	TTG Leu	GTA Val -15	AAT Asn	CAG Gln	GCT Ala	GCT Ala	ATG Met -10	GTG Val	CTG Leu	CCT Pro	GTG Val	TTT Phe -5		107
Leu	Leu	Ser	Ala	Cys 1	CTG Leu	Gly	Gly	Gly 5	Gly	Ser	Phe	Asp	Leu 10	Asp	Ser		155
Val	Asp	Thr 15	Glu	Ala	CCG Pro	Arg	Pro 20	Ala	Pro	Lys	Tyr	Gln 25	Asp	Val	Ser		203
Ser	Glu 30	Lys	Pro	Gln	GCC Ala	Gln 35	Lys	Asp	Gln	Gly	Gly 40	Tyr	Gly	Phe	Ala		251
Met 45	Arg	Leu	Lys	Arg	AGG Arg 50	Asn	Trp	Tyr	Pro	Gly 55	Ala	Glu	Glu	Ser	Glu 60	-	299
Val	Lys	Leu	Asn	Glu 65	AGT Ser	Asp	Trp	Glu	Ala 70	Thr	Gly	Leu	Pro	Thr 75	Lys		347
Pro	Lys	Glu	Leu 80	Pro	AAA Lys	Arg	Gln	Lys 85	Ser	Val	Ile	Glu	Lys 90	Val	Glu		395
Thr	Asp	Gly 95	Asp	Ser	GAT Asp	Ile	Tyr 100	Ser	Ser	Pro	Tyr	Leu 105	Thr	Pro	Ser		443
Asn	H15	Gln	Asn	Gly	AGC Ser	Ala 115	Gly	Asn	Gly	Val	Asn 120	Gln	Pro	Lys	Asn		491
125	Ala	Thr	Gly	His	GAA Glu 130	Asn	Phe	Gln	Tyr	Val 135	Tyr	Ser	Gly	Trp	Phe 140		539
Tyr	Lys	His	Ala	Ala 145	AGT Ser	Glu	Lys	Asp	Phe 150	Ser	Asn	Lys	Lys	Ile 155	Lys		587
Ser	GIÀ	Asp	160	Gly	TAT Tyr	Ile	Phe	Tyr 165	His	Gly	Glu	Lys	Pro 170	Ser	Arg		635
CAA Gln	CTT Leu	Pro 175	GCT Ála	TCT Ser	GGA Gly	AAA Lys	GTT Val 180	ATC Ile	TAC Tyr	AAA Lys	GGT Gly	GTG Val 185	TGG Trp	CAT His	TTT Phe		683

GT. Va	A AC l Th 19		T AC p Th	A AA r Ly:	A AAG	G GGT G Gly 195	GIL	GA'	r TTT	CG;	r GAJ g Glu 200	ı Ile	r ard	CAC	G CCT	731
TC2 Se1 205		A AA. s Ly.	A CA s Gl:	A GGG	GAC Asp 210	, wed	TAT	'AGC	GGA Gly	TTT Phe 215	e Ser	GG;	GA1 Asp	GGG Gly	AGC Ser 220	779
GIC	. 610	1 1 Y	. se	225	Lys	Asn	Glu	Ser	230	Leu	Lys	Asp	Asp	235		827
Jly	1 7 1	. 61)	240	)	ser	Asn	Leu	245	Val	Asp	Phe	Gly	250	Lys		875
Deu	1111	255	, ras	reu	TTE	CGC Arg	260	Asn	Ala	Ser	Leu	Asn 265	Asn	Asn	Thr	923
	270	лар	nys	urs	Ing	275	GIN	Tyr	Tyr	Ser	<b>Leu</b> 280	Asp	Ala	Gln		971
285	or,	ng.	ALY	FIIE	290	GGC Gly	The	ALA	Thr	Ala 295	Thr	Asp	Lys	Lys	Glu 300	1019
	GIU		Lys	305	uls	CCC Pro	Phe	Val	Ser 310	Asp	Ser	Ser	Ser	Leu 315	Ser	1067
or,	GLY	1116	320	GIĀ	PIO	CAG Gln	GIA	325	Glu	Leu	Gly	Phe	Arg 330	Phe	Leu	1115
	p	335	3111	Lys	Val	GCC Ala	340	vaI	GTA	Ser	Ala	Lys 345	Thr	Lys	Asp	1163
- Jy 3	350	GIU	ASI	GIĀ	ALA	GCG Ala 355	Ala	Ser	Gly	Ser	Thr 360	Gly	Ala	Ala	Ala	1211
365	Gly	GIY	ΛIα	ALα	370	ACG Thr	ser	Ser	Glu	Asn 375	Ser	Lys	Leu	Thr	Thr 380	1259
V 44.1	nea	ASP	Ala	385	GIU	TTG . Leu	Thr	Leu	Asn 390	Ąsp	Lys	Lys	Ile	Lys 395	Asn	1307
Deu	vah	7311	400	ser	ASR .	GCC ( Ala /	Ala	G1n 405	Leu '	Val	Val .	Asp	Gly 410	Ile	Met	1355
	110	415	rea	PIO	Lys .		420	Glu	Ser (	Gly .	Asn '	Th <i>r</i> 425	Gln	Ala	Asp	1403
_,_	GGT Gly 430	AAA Lys	AAC Asn	GGC Gly	GIA	ACA ( Thr ( 435	GAA :	TTT .	ACC (	Arg .	AAA ' Lys : 440	TTT Phe	GAA Glu	CAC His	ACG Thr	1451

Pro 445	) GI	A AGT	GAT Asp	AAA Lys	AAA Lys 450	Asp	GCC	CAA Gln	GCA Ala	GGT Gly 455	Thr	CAG Gln	ACG Thr	AAT Asn	GGG Gly 460	1499
GCC Ala	Glr	ACC Thr	GCT Ala	TCA Ser 465	Asn	ACG Thr	GCA Ala	GGT Gly	GAT Asp 470	Thr	AAT Asn	GGC Gly	AAA Lys	ACA Thr 475	AAA Lys	1547
ACC Thr	TAT	GAA Glu	GTC Val 480	GAA Glu	GTC Val	TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser 485	AAC Asn	CTC Leu	AAT Asn	TAT Tyr	CTG Leu 490	AAA Lys	TAC Tyr	1595
GGA Gly	ATG Met	TTG Leu 495	ACG Thr	CGC Arg	AAA Lys	AAC Asn	AGC Ser 500	AAG Lys	TCC Ser	GCG Ala	ATG Met	CAG Gln 505	GCA Ala	GGA Gly	GGA Gly	1643
AAC Asn	AGT Ser 510	Ser	CAA Gln	GCT Ala	GAT Asp	GCT Ala 515	AAA Lys	ACG Thr	GAA Glu	CAA Gln	GTT Val 520	GAA Glu	CAA Gln	AGT Ser	ATG Met	1691
TTC Phe 525	CTC Leu	CAA Gln	GGC	GAG Glu	CGT Arg 530	ACC Thr	GAT Asp	GAA Glu	AAA Lys	GAG Glu 535	ATT Ile	CCA Pro	ACC Thr	GAC Asp	CAA Gln 540	1739
AAC Asn	GTC Val	GTT Val	TAT Tyr	CGG Arg 545	G1y GGG	TCT	TGG Trp	TAC Tyr	GGG Gly 550	CAT His	ATT Ile	GCC Ala	AAC Asn	GGC Gly 555	ACA Thr	1787
AGC Ser	TGG Trp	AGC Ser	GGC Gly 560	AAT Asn	GCT Ala	TCT Ser	GAT Asp	AAA Lys 565	GAG Glu	GGC Gly	GGC Gly	AAC Asn	AGG Arg 570	GCG Ala	GAA Glu	1835
rne	Thr	Val 575	AAT Asn	Phe	Ala	Asp	Lys 580	Lys	Ile	Thr	Gly	Lys 585	Leu	Thr	Ala	1883
Glu	590	Arg	CAG Gln	Ala	Gln	Th <i>r</i> 595	Phe	Thr	Ile	Glu	Gly 600	Met	Ile	Gln	Gly	1931
605	GIY	Phe	GAA Glu	GIŸ	Thr 610	Ala	Lys	Thr	Ala	Glu 615	Ser	Gly	Phe	Asp	Leu 620	1979
GAT Asp	CAA Gln	AAA Lys	AAT Asn	ACC Thr 625	ACC Thr	CGC Arg	ACG Thr	CCT Pro	AAG Lys 630	GCA Ala	TAT Tyr	ATC Ile	ACA Thr	GAT Asp 635	GCC Ala	2027
AAG Lys	GTA Val	AAG Lys	GGC Gly 640	GGT Gly	TTT Phe	TAC Tyr	Gly	CCT Pro 645	AAA Lys	GCC Ala	GAA Glu	GAG Glu	TTG Leu 650	GLY	GGA Gly	2075
TGG Trp	TTT Phe	GCC Ala 655	TAT Tyr	CCG Pro	GLY	Asp	AAA Lys 660	CAA Gln	ACG Thr	GAA Glu	AAG Lys	GCA Ala 665	ACA Thr	GCT Ala	ACA Thr	2123
TCC Ser	AGC Ser 670	GAT Asp	GGA Gly	AAT Asn	Ser .	GCA . Ala 675	AGC Ser	AGC Ser	GCG Ala	Thr	GTG Val 680	GTA Val	TTC Phe	GGT Gly	GCG Ala	2171
AAA Lys 685	CGC	CAA Gln	CAG Gln	Pro	GTG Val 690	CAA Gln	TAAG	CACG	GT T	GCCG	AACA	A TC	AAGA	ATAA		2222

**GGCTTCAG** 

2230

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 711 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Met Asn Asn Pro Leu Val Asn Gln Ala Ala Met Val Leu Pro Val Phe
-20 -15 -10 -5

Leu Leu Ser Ala Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser

Val Asp Thr Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser

Ser Glu Lys Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala 30 35 40

Met Arg Leu Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Gly Ala Glu Glu Ser Glu 45 50 . 55 60

Val Lys Leu Asn Glu Ser Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Thr Lys
65 70 75

Pro Lys Glu Leu Pro Lys Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Glu 80 85 90

Thr Asp Gly Asp Ser Asp Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Pro Ser 95 100 105

Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn 110 120

Gln Ala Thr Gly His Glu Asn Phe Gln Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe 125 130 135 140

Tyr Lys His Ala Ala Ser Glu Lys Asp Phe Ser Asn Lys Lys Ile Lys 145 150 150

Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg 160 165 170

Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Val Ile Tyr Lys Gly Val Trp His Phe 175 180 185

Val Thr Asp Thr Lys Lys Gly Gln Asp Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro 190 195 200

Ser Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Gly Ser 205 210 215 220

Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Thr Leu Lys Asp Asp His Glu 225 230 235

Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Asn Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Ser Leu Asn Asn Asn Thr Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Thr Ala Thr Ala Thr Asp Lys Lys Glu 295 Asn Glu Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu 325 . Ser Asp Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala Ser Gly Ser Thr Gly Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr 485 Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly 500 Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Thr Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile Ala Asn Gly Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu 565

Phe Thr Val Asn Phe Ala Asp Lys Lys Ile Thr Gly Lys Leu Thr Ala 575 580 585

Glu Asn Arg Gln Ala Gln Thr Phe Thr Ile Glu Gly Met Ile Gln Gly 590 595

Asn Gly Phe Glu Gly Thr Ala Lys Thr Ala Glu Ser Gly Phe Asp Leu 605 610 620

Asp Gln Lys Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr Asp Ala 625 630 635

Lys Val Lys Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly 640 650

Trp Phe Ala Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Glu Lys Ala Thr Ala Thr 655 660 665

Ser Ser Asp Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala 670 675 680

Lys Arg Gln Gln Pro Val Gln 685 690

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 1808 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: IM2394
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: sig\_peptide
  - (B) EMPLACEMENT: 1..60
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: mat\_peptide
  - (B) EMPLACEMENT: 61..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc\_feature
  - (B) EMPLACEMENT: 61..1035
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc feature
  - (B) EMPLACEMENT: 1036..1386
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: misc\_feature
  - (B) EMPLACEMENT: 1387..1797
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

- 43 -

# (A) NOM/CLE: misc\_binding (B) EMPLACEMENT: 46..1050

### (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	3:				
ATG Met -20	Asn	AAT Asn	CCA Pro	TTG Leu	GTA Val -15	AAT Asn	CAG Gln	GCT Ala	GCT Ala	ATG Met -10	GTG Val	CTG Leu	CCT Pro	GTG Val	TTT Phe -5	48
TTG Leu	TTG Leu	AGT Ser	GCT Ala	TGT Cys 1	CTG Leu	GGT Gly	GGC Gly	GGC Gly 5	GGC Gly	AGT Ser	TTC Phe	GAT Asp	TTG Leu 10	GAC Asp	AGC Ser	96
GTG Val	GAA Glu	ACC Thr 15	GTG Val	CAA Gln	GAT Asp	ATG Met	CAC His 20	TCC Ser	AAA Lys	CCT Pro	AAG Lys	TAT Tyr 25	GAG Glu	GAT Asp	GAA Glu	144
AAA Lys	AGC Ser 30	CAG Gln	CCT Pro	GAA Glu	AGC Ser	CAA Gln 35	CAG Gln	GAT Asp	GTA Val	TCG Ser	GAA Glu 40	AAC Asn	AGC Ser	GGC Gly	GCG Ala	. 192
GCT Ala 45	TAT Tyr	GGC Gly	TTT Phe	GCA Ala	GTA Val 50	AAA Lys	CTA Leu	CCT Pro	CGC Arg	CGG Arg SS	AAT Asn	GCA Ala	CAT His	TTT Phe	AAT Asn 60	240
CCT Pro	AAA Lys	TAT Tyr	AAG Lys	GAA Glu 65	AAG Lys	CAC His	AAA Lys	CCA Pro	TTG Leu 70	GGT Gly	TCA Ser	ATG Met	GAT Asp	TGG Trp 75	AAA Lys	288
AAA Lys	CTG Leu	CAA Gln	AGA Arg 80	GGA Gly	GAA Glu	CCA Pro	AAT Asn	AGT Ser 85	TTT Phe	AGT Ser	GAG Glu	AGG Arg	GAT Asp 90	GAA Glu	TTG Leu	336
GAA Glu	AAA Lys	AAA Lys 95	CGG Arg	GGT Gly	AGT Ser	TCT Ser	GAA Glu 100	CTT Leu	ATT Ile	GAA Glu	TCA Ser	AAA Lys 105	TGG Trp	GAA Glu	GAT Asp	384
GGG Gly	CAA Gln 110	AGT Ser	CGT Arg	GTA Val	GTT Val	GGT Gly 115	TAT Tyr	ACA Thr	AAT Asn	TTC Phe	ACT Thr 120	TAT Tyr	GTC Val	CGT Arg	TCG Ser	432
GGA Gly 125	TAT Tyr	GTT Val	TAC Tyr	CTT Leu	AAT Asn 130	AAA Lys	AAT Asn	AAT Asn	ATT Ile	GAT Asp 135	ATT Ile	AAG Lys	AAT Asn	AAT Asn	ATA Ile 140	480
GTT Val	CTT Leu	TTT Phe	GGA Gly	CCT Pro 145	GAC Asp	GGA Gly	TAT Tyr	CTT Leu	TAC Tyr 150	TAT Tyr	AAA Lys	GGG Gly	AAA Lys	GAA Glu 155	CCT Pro	528
					TCG Ser											576
TAT Tyr	GTT Val	ACT Thr 175	GAT Asp	GCT Ala	ATG Met	GAA Glu	AAA Lys 180	CAA Gln	AGG Arg	TTT Phe	GAA Glu	GGA Gly 185	TTG Leu	GGT Gly	AGT Ser	624
GCA Ala	GCA Ala 190	GGA Gly	GGA Gly	GAT Asp	AAA Lys	TCG Ser 195	GGG Gly	GCG Ala	TTG Leu	TCT Ser	GCA Ala 200	TTA Leu	GAA Glu	GAA Glu	GGG Gly	672
GTA Val 205	TTG Leu	CGT Arg	AAT Asn	CAG Gln	GCA Ala 210	GAG Glu	GCA Ala	TCA Ser	TCC Ser	GGT Gly 215	CAT His	ACC Thr	GAT Asp	TTT Phe	GGT Gly 220	720

ATG ACT AG Met Thr Se	T GAG TTT G r Glu Phe G 225	AG GTT GA: lu Val As <sub>l</sub>	T TTT TCT p Phe Ser 230	Asp Lys	Thr Ile L	AG GGC 76 ys Gly 35	38
ACA CTT TAT	r CGT AAC A r Arg Asn A 240	AC CGT ATT	T ACT CAP Thr Glr 245	AAT AAT Asn Asn	AGT GAA AA Ser Glu As 250	AC AAA 81 n Lys	6
CAA ATA AAA Gln Ile Lys 255		TAC ACC g Tyr Thr 260	TIE GIN	GCA ACT Ala Thr	CTT CAC GO Leu His Gl 265	C AAC 86 y Asn	4
CGT TTC AAA Arg Phe Lys 270	GGT AAG GG Gly Lys Al	G TTG GCG a Leu Ala 275	GCA GAT Ala Asp	AAA GGT Lys Gly , 280	GCA ACA AA Ala Thr As	T GGA 91: n Gly	2
AGT CAT CCC Ser His Pro 285	TTT ATT TO Phe Ile Se 29	r wah set	GAC AGT Asp Ser	TTG GAA ( Leu Glu ( 295	GGC GGA TT Gly Gly Ph	T TAC 960 e Tyr 300	D
GGG CCG AAA Gly Pro Lys	GGC GAG GA Gly Glu Gl 305	A CTT GCC u Leu Ala	GGT AAA Gly Lys 310	TTC TTG A	AGC AAC GA Ser Asn As 31:	Asn	}
AAA GTT GCA Lys Val Ala	GCG GTG TT Ala Val Ph 320	T GGT GCG e Gly Ala	AAG CAG Lys Gln 325	AAA GAT A Lys Asp I	AAG AAG GAS Lys Lys Asi 330	r GGG 1056 o Gly	;
GAA AAC GCG Glu Asn Ala 335	GCA GGG CC Ala Gly Pr	F GCA ACG Ala Thr 340	GAA ACC Glu Thr	Val Ile A	AT GCA TAC ASP Ala Tyr 45	CGT 1104	
ATT ACC GGC Ile Thr Gly 350	GAG GAG TT Glu Glu Pho	T AAG AAA E Lys Lys 355	GAG CAA Glu Gln	ATA GAC A Ile Asp S 360	GT TTT GGP er Phe Gly	GAT 1152 Asp	
GTG AAA AAG Val Lys Lys 365	CTG CTG GTT Leu Leu Val 370	. wab gia	var Gru	CTT TCA C Leu Ser L 375	TG CTG CCG eu Leu Pro	TCT 1200 Ser 380	
GAG GGC AAT Glu Gly Asn	385	rne Gin	390	Ile Glu G	ln Asn Gly 395	Val	
AAG GCA ACG Lys Ala Thr	GTG TGT TGT Val Cys Cys 400	Ser Asn	TTG GAT Leu Asp 405	TAC ATG AG Tyr Met S	GT TTT GGG er Phe Gly 410	AAG 1296 Lys	
CTG TCA AAA Leu Ser Lys 415	GAA AAT AAA Glu Asn Lys	Asp Asp 1	ATG TTC   Met Phe	Leu Gln G	GT GTC CGC ly Val Arg 25	ACT 1344 Thr	
CCA GTA TCC Pro Val Ser A 430	GAT GTG GCG Asp Val Ala	GCA AGG Ala Arg 435	ACG GAG ( Thr Glu )	GCA AAC GO Ala Asn Al 440	CC AAA TAT la Lys Tyr	CGC 1392 Arg	
GGT ACT TGG : Gly Thr Trp : 445	TAC GGA TAT Tyr Gly Tyr 450	TIE WIG !	Asn GIY	ACA AGC TO Thr Ser Tr 155	GG AGC GGC p Ser Gly	GAA 1440 Glu 460	
GCC TCC AAT ( Ala Ser Asn (	CAG GAA GGT Glu Gly 465	GGT AAT ;	AGG GCA ( Arg Ala ( 470	SAG TTT GA	AC GTG GAT Sp Val Asp 475	TTT 1488 Phe	

- 45 -

											ACG Thr		1536
											TCA Ser		1584
											AAT Asn		1632
											GGT Gly		1680
•		 								 	 CCG Pro 555		1728
											GGT Gly		1776
	CGC Arg		-	_	CAA Gln	TAAC	CAC	GC 1	r		-		1808

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 599 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Asn Asn Pro Leu Val Asn Gln Ala Ala Met Val Leu Pro Val Phe
-20 -15 -10 -5

Leu Leu Ser Ala Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser 1

Val Glu Thr Val Gln Asp Met His Ser Lys Pro Lys Tyr Glu Asp Glu 15 20 25

Lys Ser Gln Pro Glu Ser Gln Gln Asp Val Ser Glu Asn Ser Gly Ala 30 35 40

Ala Tyr Gly Phe Ala Val Lys Leu Pro Arg Arg Asn Ala His Phe Asn 45 50 55 60

Pro Lys Tyr Lys Glu Lys His Lys Pro Leu Gly Ser Met Asp Trp Lys
65 70 75

Lys Leu Gln Arg Gly Glu Pro Asn Ser Phe Ser Glu Arg Asp Glu Leu 80 85 90

Glu Lys Lys Arg Gly Ser Ser Glu Leu Ile Glu Ser Lys Trp Glu Asp 95 100 105

Gly Gln Ser Arg Val Val Gly Tyr Thr Asn Phe Thr Tyr Val Arg Ser Gly Tyr Val Tyr Leu Asn Lys Asn Asn Ile Asp Ile Lys Asn Asn Ile Val Leu Phe Gly Pro Asp Gly Tyr Leu Tyr Tyr Lys Gly Lys Glu Pro Ser Lys Glu Leu Pro Ser Glu Lys Ile Thr Tyr Lys Gly Thr Trp Asp Tyr Val Thr Asp Ala Met Glu Lys Gln Arg Phe Glu Gly Leu Gly Ser Ala Ala Gly Gly Asp Lys Ser Gly Ala Leu Ser Ala Leu Glu Gly 195 Val Leu Arg Asn Gln Ala Glu Ala Ser Ser Gly His Thr Asp Phe Gly Met Thr Ser Glu Phe Glu Val Asp Phe Ser Asp Lys Thr Ile Lys Gly 225 Thr Leu Tyr Arg Asn Asn Arg Ile Thr Gln Asn Asn Ser Glu Asn Lys 245 Gln Ile Lys Thr Thr Arg Tyr Thr Ile Gln Ala Thr Leu His Gly Asn Arg Phe Lys Gly Lys Ala Leu Ala Ala Asp Lys Gly Ala Thr Asn Gly Ser His Pro Phe Ile Ser Asp Ser Asp Ser Leu Glu Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Ala Gly Lys Phe Leu Ser Asn Asp Asn Lys Val Ala Ala Val Phe Gly Ala Lys Gln Lys Asp Lys Lys Asp Gly Glu Asn Ala Ala Gly Pro Ala Thr Glu Thr Val Ile Asp Ala Tyr Arg Ile Thr Gly Glu Glu Phe Lys Lys Glu Gln Ile Asp Ser Phe Gly Asp Val Lys Lys Leu Leu Val Asp Gly Val Glu Leu Ser Leu Leu Pro Ser Glu Gly Asn Lys Ala Ala Phe Gln His Glu Ile Glu Gln Asn Gly Val 390 Lys Ala Thr Val Cys Cys Ser Asn Leu Asp Tyr Met Ser Phe Gly Lys 405 Leu Ser Lys Glu Asn Lys Asp Asp Met Phe Leu Gln Gly Val Arg Thr 420 Pro Val Ser Asp Val Ala Ala Arg Thr Glu Ala Asn Ala Lys Tyr Arg

- 47 -

Gly 445	Thr	Trp	Tyr	GŢĀ	Tyr 450	Ile	Ala	Asn	Gly	Thr 455	Ser	Trp	Ser	Gly	Glu 460
Ala	Ser	Asn	Gln	Glu 465	Gly	Gly	Asn	Arg	Ala 470	Glu	Phe	Asp	Val	Asp 475	Phe
Ser	Thr	Lys	Lys 480	Ile	Ser	Gly	Thr	Leu 485	Thr	Ala	Lys	Asp	Arg 490	Thr	Ser
Pro	Ala	Phe 495	Thr	Ile	Thr	Ala	Met 500	Ile	Lys	Asp	Asn	Gly 505	Phe	Ser	Gly
Val	Ala 510	Lys	Thr	Gly	Glu	Asn 515	Gly	Phe	Ala	Leu	Asp 520	Pro	Gln	Asn	Thr
525					530					Thr 535			_	_	540
Tyr	Gly	Lys	Asn	Ala 545	Ile	Glu	Met	Gly	Gly 550	Ser	Phe	Ser	Phe	Pro 555	Gly
Asn	Ala	Pro	Glu 560	Gly	Lys	Gln	Glu	Lys 565	Ala	Ser	Val	Val	Phe 570	Gly	Ala
Lys	Arg	Gln 575	Gln	Leu	Val	Gln									
(2)	INFO	RMAT	NOI	POUF	LA	SEQ	ID N	10: 5	<b>:</b>						
٠	(i)	A) E) (C	L) LC B) TY C) NC	NGUE (PE: MBRE	TIQUE UR: acic DE URAT	2255 de nu BRIN	pai icléi IS: s	res que impl	L <b>e</b>	:: oases	i	·			
	(ii)	TYP	E DE	E MOI	ECUI	LE: A	ADN (	géno	miqu	1e)		•			
	(vi)		A) OF	RGANI	SME:		meni	ingit	idis	<b>.</b>					
	(ix)	( <i>)</i>	A) NO	M/CI	CIQUE CE: n	nat_p	epti	de	LE:						
	(ix)	(A	r) No	M/CI	TIQUE LE: C CEMEN	DS			LE:						

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

	:	50		•		- ••	5	5	a AS	n Pr	о гл	's Gi	u As 0	AT GA	u I	le	Lys	192
6	5,5					7(	5	بہ ۔	a in	r GI	y Le 7.	u Pr 5	o Gl	C AA y As	n Pi	0	Lys 80	240
				_	85		· Lys	, se.	L Va.	90	) GI	u Ly.	s Va	A AA 1 Ly	s Th	5	Gly	288
		•		100		• 7 -	. Jer	. <i>3</i> e1	105	o Tyr	Let	ı Thi	r Gl	A TC. n Se. 11	r As O	n ł	lis	336
CA G1:	A AA n As	C G( n G)	SC Ly LS	AGT Ser	GCA Ala	AAC Asn	CAA Gln	Pro 120	, ras	AAT Asn	GAA Glu	GTA Val	A AAJ Lys 125	A GA? S Asi	TA Ty	T A	AA .ys	384
GA(	3 TT( 2 Pho 13(	C AF e Ly O	\A 'S	TAT Tyr	GTT Val	TAT Tyr	TCC Ser 135	GGT Gly	TGG	TTT Phe	TAC	AAA Lys	His	GC1 Ala	C AA	A C	TC eu	432
GAA Glu 145	ATO I Ile	C AT	'A e	AAA Lys	GAA Glu	AAC Asn 150	AAC Asn	TTA Leu	ATT Ile	AAG Lys	GGT Gly 155	Ala	AAG Lys	AGC Ser	GG(	/ A	AC sp 60	480
		•			165	- 1		GIY	GIU	170	PIO	Ser	Arg	CAA Gln	Leu 175	1 P.	ro	528
			1	180				Lys	185	Val	Trp	His	Phe	GTA Val 190	Thr	: A:	sp.	576
	_	19	5			-,-		200	ASP	iie	Leu	Gly	Thr 205	TCA Ser	Lys	L	<b>'</b> S	624
	210	•			- 1 -		215	rne	110	GIĀ	Asp	220	Gly	GAA Glu	Glu	T	r	672
225		•				230	****	neu	GIN	GIÀ	3er 235	Gln	Glu	GGT Gly	Tyr	G1 24	У 0	720
				2	45	-,-	, a	vah	rne	250	rys	Lys	Lys	TTG Leu	Thr 255	Gl	У	768
			2	60			129	va.	265	ASN /	ALA	Thr	Ala	AAC Asn 270	Asp	Ly	S	816
		275			<i>3</i> - •	. ,	361	280	GIU .	ALA (	GIN '	Val	Thr 285	GGC Gly	Asn	Ar	g	864
TTC Phe	AAC Asn 290	G1 Y	A.	AG G	CA A la T	•••	GCA A Na 1 295	ACC ( Thr )	GAC Asp	AAA ( Lys 1	Pro (	GGC ( Gly '	ACT Thr	GGA Gly	GAA Glu	AC Th	C r	912

- 49 -

ממג	. CAR	Can		ጥጥብ	. Сат	TCC	C > C	<b></b>				AGC				
Lys 305	Gln	His	Pro	Phe	Val 310	Ser	Asp	Ser	Ser	Ser 315	Leu	Ser	GGC	GGC	Phe 320	960
TTC Phe	GGC Gly	CCG Pro	AAG Lys	GGT Gly 325	Glu	GAA Glu	TTG Leu	GGT Gly	TTC Phe 330	CGC Arg	TTT	TTG Leu	AGC Ser	AAC Asn 335	GAT Asp	1008
CAA Gln	AAA Lys	GTT Val	GCC Ala 340	Val	GTC Val	GGC Gly	AGC Ser	GCG Ala 345	AAA Lys	ACC Thr	CAA Gln	GAC Asp	AAA Lys 350	GCC Ala	GCA Ala	1056
AAT Asn	GGC Gly	AAT Asn 355	Thr	GCG Ala	GCG Ala	GCT Ala	TCA Ser 360	GGC Gly	GGC Gly	ACA Thr	GAT Asp	GCG Ala 365	GCA Ala	GCA Ala	TCA Ser	1104
AAC Asn	GGT Gly 370	GCG Ala	GCA Ala	GGC Gly	ACG Thr	TCG Ser 375	TCT Ser	GAA Glu	AAC Asn	AGT Ser	AAG Lys 380	CTG Leu	ACC Thr	ACG Thr	GTT Val	1152
TTG Leu 385	Asp	GCG Ala	GTT Val	GAA Glu	TTG Leu 390	ACA Thr	CTA Leu	AAC Asn	GAC Asp	AAG Lys 395	AAA Lys	ATC Ile	AAA Lys	AAT Asn	CTC Leu 400	1200
GAC Asp	AAC Asn	TTC Phe	AGC Ser	AAT Asn 405	GCC Ala	GCC Ala	CAA Gln	CTG Leu	GTT Val 410	GTC Val	GAC Asp	GGC Gly	ATT Ile	ATG Met 415	ATT Ile	1248
CCG Pro	CTC Leu	CTG Leu	CCC Pro 420	GAG Glu	ACT Thr	TCC Ser	GAA Glu	AGT Ser 425	GGG Gly	AGC Ser	AAT Asn	CAG Gln	GCA Ala 430	GAT Asp	AAA Lys	1296
GGT Gly	AAA Lys	AAA Lys 435	GGT Gly	AAA Lys	AAC Asn	GGT Gly	AAA Lys 440	AAC Asn	GGC Gly	GGA Gly	ACA Thr	GAC Asp 445	TTT Phe	ACC Thr	TAC Tyr	1344
AAA Lys	ACA Thr 450	ACC Thr	TAC Tyr	ACG Thr	CCG Pro	AAA Lys 455	AAC Asn	GAT Asp	GAC Asp	AAA Lys	GAT Asp 460	ACC Thr	AAA Lys	GCC Ala	CAA Gln	1392
ACA Thr 465	GGT Gly	GCG Ala	GCA Ala	GGC Gly	TCT Ser 470	AGC Ser	GGC Gly	GCA Ala	CAA Gln	ACC Thr 475	GAT Asp	TTG Leu	GGT Gly	AAG Lys	GCG Ala 480	1440
GAC Asp	GTT Val	AAC Asn	GGC Gly	GGT Gly 485	AAG Lys	GCA Ala	GAA Glu	ACA Thr	AAA Lys 490	ACC Thr	TAT Tyr	GAA Glu	GTC Val	GAA Glu 495	GTC Val	1488
TGC Cys	TGT Cys	TCC Ser	AAC Asn 500	CTC Leu	AAT Asn	TAT Tyr	CTG Leu	AAA Lys 505	TAC Tyr	GGA Gly	ATG Met	TTG Leu	ACG Thr 510	CGT Arg	AAA Lys	1536
AAC Asn	AGC Ser	AAG Lys 515	TCC Ser	GCG Ala	ATG Met	Gln	GCA Ala 520	GGA Gly	GGA Gly	AAC Asn	AGT Ser	AGT Ser 525	CAA Gln	GCT Ala	GAT Asp	1584
GCT Ala	AAA Lys 530	ACG Thr	GAA Glu	CAA Gln	GTT Val	GAA Glu 535	CAA Gln	AGT Ser	ATG Met	TTC Phe	CTC Leu 540	CAA Gln	GGC Gly	GAG Glu	CGT Arg	1632
ACC Thr 545	GAT Asp	GAA Glu	AAA Lys	GAG Glu	ATT Ile 550	CCA Pro	AAC Asn	GAC Asp	CAA Gln	AAC Asn 555	GTC Val	GTT Val	TAT Tyr	CGG Arg	GGG Gly 560	1680

TCT Ser	TGG Trp	TAC Tyr	G <b>GG</b> Gly	CAT His 565	Ile	GCC Ala	AGC Ser	AGC Ser	ACA Thr 570	AGC Ser	TGG Trp	AGC Ser	GGC	AAT Asn 575	GCT Ala	17	28
TCC Ser	AAT Asn	GCA Ala	ACG Thr 580	AGT Ser	GGC Gly	AAC Asn	AGG Arg	GCG Ala 585	GAA Glu	TTT Phe	ACT Thr	GTG Val	AAT Asn 590	TTC Phe	GAT Asp	17	76
ACG Thr	AAA Lys	AAA Lys 595	ATT Ile	AAC Asn	GGC Gly	ACG Thr	TTA Leu 600	ACC Thr	GCT Ala	GAA Glu	AAC Asn	AGG Arg 605	CAG Gln	GAG Glu	GCA Ala	182	24
ACC Thr	TTT Phe 610	ACC Thr	ATT Ile	GAT Asp	GGT Gly	AAG Lys 615	ATT Ile	GAG Glu	GGC Gly	AAC Asn	GGT Gly 620	TTT Phe	TCC Ser	GGT Gly	ACG Thr	18	72
GCA Ala 625	AAA Lys	ACT Thr	GCT Ala	GAC Asp	TTA Leu 630	GGT Gly	TTT Phe	GAT Asp	CTC Leu	GAT Asp 635	CAA Gln	AGC Ser	AAT Asn	ACC Thr	ACC Thr 640	192	20
GGC Gly	ACG Thr	CCT Pro	AAG Lys	GCA Ala 645	TAT Tyr	ATC Ile	ACA Thr	GAT Asp	GCC Ala 650	AAG Lys	GTG Val	CAG Gln	GGC Gly	GGT Gly 655	TTT Phe	196	8
TAC Tyr	GGG Gly	Pro	AAA Lys 660	GCC Ala	GAA Glu	GAG Glu	TTG Leu	GGC Gly 665	GGA Gly	TGG Trp	TTT Phe	GCC Ala	TAT Tyr 670	CCG Pro	GGC Gly	201	.6
GAT Asp	AAA Lys	CAA Gln 675	ACG Thr	GAA Glu	AAG Lys	GCA Ala	ACG Thr 680	GTT Val	GCA Ala	TCC Ser	GGC Gly	GAT Asp 685	GGA Gly	AAT Asn	TCA Ser	206	4
$\lambda$ 14	AGC Ser 690	AGC Ser	GCG Ala	ACC Thr	GTG Val	GTA Val 695	TTC Phe	GGT Gly	GCG Ala	Lys	CGC Arg 700	CAA Gln	CAG Gln	CCT Pro	GTG Val	211	2
CAA Gln 705	TAAC	TAAA	TG A	AGTT	'GTCT	G GG	TGGC	GGCG	GCA	CGTT	CGA	TCTT	GATT	CT		216	5
GTCG	ATAC	CG A	AGCC	CCGC	G TC	CCGC	CCCA	AAA	TATC	AAG	ATGT	TTCT	TC C	GAAA	AACCG	222	5
CAAG	CCCA	AA A	AGAC	CAAG	G CG	GATA	CGGT				,					225	5

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 6:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 705 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Cys Leu Gly Gly Gly Gly Thr Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr Glu
1 5 15

Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys Pro

Gin Ala Gin Lys Asp Gin Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu Lys
35 40 45

Arg Arg Asn Trp His Pro Gln Ala Asn Pro Lys Glu Asp Glu Ile Lys Leu Ser Glu Asn Asp Trp Glu Ala Thr Gly Leu Pro Gly Asn Pro Lys Asn Leu Pro Glu Arg Gln Lys Ser Val Ile Glu Lys Val Lys Thr Gly Ser Asp Ser Asn Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Gln Ser Asn His Gln Asn Gly Ser Ala Asn Gln Pro Lys Asn Glu Val Lys Asp Tyr Lys Glu Phe Lys Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His Ala Lys Leu 135 Glu Ile Ile Lys Glu Asn Asn Leu Ile Lys Gly Ala Lys Ser Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Glu Lys Pro Ser Arg Gln Leu Pro 165 Val Ser Gly Glu Val Thr Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Val Thr Asp Thr Lys Gln Gly Gln Lys Phe Asn Asp Ile Leu Gly Thr Ser Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Pro Gly Asp Asp Gly Glu Glu Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ala Thr Leu Gln Gly Ser Gln Glu Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Lys Val Asp Phe Asn Lys Lys Leu Thr Gly 250 Glu Leu Ile Arg Asn Asn Arg Val Thr Asn Ala Thr Ala Asn Asp Lys Tyr Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Glu Ala Gln Val Thr Gly Asn Arg 280 Phe Asn Gly Lys Ala Thr Ala Thr Asp Lys Pro Gly Thr Gly Glu Thr Lys Gln His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asn Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Gln Asp Lys Ala Ala Asn Gly Asn Thr Ala Ala Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ser 360 Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val

Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys Ile Lys Asn Leu 390 Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly Ser Asn Gln Ala Asp Lys Gly Lys Lys Gly Lys Asn Gly Lys Asn Gly Gly Thr Asp Phe Thr Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala Gln Thr Gly Ala Ala Gly Ser Ser Gly Ala Gln Thr Asp Leu Gly Lys Ala Asp Val Asn Gly Gly Lys Ala Glu Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile Ala Ser Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asn Ala Thr Ser Gly Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Asp Thr Lys Lys Ile Asn Gly Thr Leu Thr Ala Glu Asn Arg Gln Glu Ala 595 Thr Phe Thr Ile Asp Gly Lys Ile Glu Gly Asn Gly Phe Ser Gly Thr Ala Lys Thr Ala Asp Leu Gly Phe Asp Leu Asp Gln Ser Asn Thr Thr Gly Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr Asp Ala Lys Val Gln Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly Trp Phe Ala Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Glu Lys Ala Thr Val Ala Ser Gly Asp Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys Arg Gln Gln Pro Val 695

Gln 705

(2) INFORMATION	POUR	LA	SEO	ID	NO:	7:
-----------------	------	----	-----	----	-----	----

(i) CARACTERISTIQUES	DE LA	SEQUENCE:
----------------------	-------	-----------

- (A) LONGUEUR: 2114 paires de bases
- (B) TYPE: acide nucléique (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: N. meningitidis
    - (B) SOUCHE: 6940
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: mat\_peptide (B) EMPLACEMENT: 1..2079
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..2079
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

TGT Cys 1	TTG Leu	GGT Gly	GGC Gly	GGC Gly 5	GGC	ACG Thr	TTC Phe	GAT Asp	CTT Leu 10	GAT Asp	TCT Ser	GTC Val	GAT Asp	ACC Thr 15	GAA Glu	48
GCC Ala	CCG Pro	CGT Arg	CCC Pro 20	GAC Asp	CCA Pro	AAG Lys	TAT Tyr	CAA Gln 25	GAT Asp	GTT Val	TCT Ser	TCC Ser	GAA Glu 30	AAA Lys	CCG Pro	96
CAA Gln	GCC Ala	CAA Gln 35	AAA Lys	GAC Asp	CAA Gln	GGC Gly	GGA Gly 40	TAC Tyr	GGT Gly	TTT	GCG Ala	ATG Met 45	AGG Arg	TTG Leu	AAA Lys	144
CGG Arg	AGG Arg 50	AAT Asn	TGG Trp	TAT Tyr	TCC Ser	GCA Ala 55	GCA Ala	AAA Lys	GAA Glu	GAC Asp	GAG Glu 60	GTT Val	AAA Lys	CTG Leu	AAC Asn	192
GAG Glu 65	AGT Ser	GAT Asp	TGG Trp	GAG Glu	ACG Thr 70	ACA Thr	GGA Gly	TTG Leu	CCG Pro	ACA Thr 75	GAA Glu	CCC Pro	AAG Lys	AAA Lys	CTG Leu 80	240
CCA Pro	TTA Leu	AAA Lys	CAA Gln	GAA Glu 85	TCC Ser	GTC Val	ATT Ile	TCA Ser	AAA Lys 90	GTA Val	CAA Gln	GCA Ala	AAC Asn	AAT Asn 95	GGC Gly	288
GAC Asp	AAC Asn	AAT Asn	ATT Ile 100	TAC Tyr	ACT Thr	TCC Ser	CCC Pro	TAT Tyr 105	CTC Leu	ACG Thr	CAA Gln	TCA Ser	AAC Asn 110	CAT His	CAA Gln	336
AAT Asn	AGC Ser	AGC Ser 115	ATT Ile	AAT Asn	GGC Gly	GGT Gly	GCA Ala 120	AAC Asn	CTG Leu	CCA Pro	AAA Lys	AAC Asn 125	GAA Glu	GTA Val	ACA Thr	384
TAA Asn	TAT Tyr 130	AAA Lys	GAT Asp	TTC Phe	AAA Lys	TAT Tyr 135	GTT Val	TAT Tyr	TCC Ser	GGC Gly	TGG Trp 140	TTT Phe	TAT Tyr	AAA Lys	CAT His	432
GCT Ala 145	AAA Lys	AAC Asn	GAA Glu	ATC Ile	ATA Ile 150	AGA Arg	GAA Glu	AAC Asn	AGC Ser	TCA Ser 155	ATT Ile	AAG Lys	GGT Gly	GCA Ala	AAG Lys 160	480

AA As	ic go	GC GA	AC GA	AC GO SP Gl 16	Y YY	T ATO	C TT' ⊇ Ph	T TA e Ty	T CA F Hi. 17	s GI	C AA y Ly	A GA s Gl	A CC u Pr	T TC • Se 17	C CGA r Arg 5	528
			18	0	I GI,	y 1111	va.	185	t Ty:	r Lys	s Gl	y Vai	l Tri	P Hi	T TTT s Phe	576
		19	5	_ Dy	s by:	, ser	200	ASI	, PDE	: Arg	As	205	≥ Ile	e Gl	G CCT	624
	21	0	3 01	GI	y Ast	215	Tyr	Ser	. Gly	' Phe	220	Gly	Asp	Asp	GAT Asp	672
225	5			- 73:	230	, vali	GIU	ser	Met	235	Lys	Asp	Gly	Gln	GAG Glu 240	720
	- ,			245	5	ASII	red	GIU	Val 250	Asp	Phe	Gly	Ser	Lys 255		768.
			260	)		CGC Arg	A511	265	Arg	Val	Thr	Asn	Ala 270	Pro	Thr	816
		275		• ••••	1112	CAA Gln	280	Tyr	Ser	Leu	Asp	Ala 285	Gln	Ile	Thr	864
_	290			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	or,	AAG Lys 295	Λ1 d	ile.	Arg	Thr	300	Lys	Pro	Asp	Thr	912
305	- 4		-3-		310	CCC Pro	rne	Val	ser	315	Ser	Ser	Ser	Leu	Ser 320	960
•	3			325	110	AAG Lys	GIĀ	GIU	330	Leu	Gly	Phe	Arg	Phe 335	Leu	1008
			340	Lys	441	GCG Ala	val	345	GIÀ	Ser .	Ala	Lys	Thr 350	Lys	Asp	1056
-		355		,	7144		360	ser	стÀ	GTA .	Thr	Asp 365	Ala	Ala	Ala	1104
	370	,		7124	Gly	ACG Thr :	ser .	ser	GIU.	Asn :	Ser 380	Lys	Leu	Thr	Thr	1152
385					390		Lys .	ren	GIA 1	Asp 1 395	Lys	Glu '	Val (	Gln	Lys 400	1200
CTC Leu	GAC Asp	AAC Asn	TTC Phe	AGC Ser 405	AAC Asn	GCC ( Ala /	GCC (	oin .	CTG ( Leu \ 410	GTT ( Val \	GTC / /al .	GAC ( Asp (	Gly :	ATT Ile 415	ATG Met	1248

								•								
ATT Ile	CCG Pro	CTC Leu	TTG Leu 420	CCC	GAG Glu	GCT Ala	TCC Ser	GAA Glu 425	AGT Ser	GGG Gly	AAC Asn	AAT Asn	CAA Gln 430	GCC Ala	AAT Asn	1296
					GGA Gly											1344
					AAA Lys											1392
					AAT Asn 470											1440
					GTC Val											1488
					AAA Lys											1536
					GAT Asp											1584
Phe	Leu 530	Gln	Gly	Glu	CGC Arg	Thr 535	Asp	Glu	Lys	Glu	11e 540	Pro	Ser	Glu	Gln	1632
AAC Asn 545	ATC Ile	GTT Val	TAT Tyr	CGG Arg	GGG Gly 550	TCT Ser	TGG Trp	TAC Tyr	GGA Gly	TAT Tyr 555	ATT Ile	GCC Ala	AAC Asn	GAC Asp	AAA Lys 560	1680
AGC Ser	ACA Thr	AGC Ser	TGG Trp	AGC Ser 565	GGC	AAT Asn	GCT Ala	TCC Ser	AAT Asn 570	GCA Ala	ACG Thr	AGT Ser	GGC Gly	AAC Asn 575	AGG Arg	1728
GCG Ala	GAA Glu	TTT Phe	ACT Thr 580	GTG Val	AAT Asn	TTT Phe	GCC Ala	GAT Asp 585	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile	ACT Thr	GGT Gly 590	ACG Thr	TTA Leu	1776
ACC Thr	GCT Ala	GAC Asp 595	AAC Asn	AGG Arg	CAG Gln	GAG Glu	GCA Ala 600	ACC Thr	TTT Phe	ACC Thr	ATT Ile	GAT Asp 605	GGT Gly	AAT Asn	ATT Ile	1824
AAG Lys	GAC Asp 610	AAC Asn	GGC Gly	TTT Phe	GAA Glu	GGT Gly 615	ACG Thr	GCG Ala	AAA Lys	ACT Thr	GCT Ala 620	GAG Glu	TCA Ser	GGT Gly	TTT Phe	1872
GAT Asp 625	CTC Leu	GAT Asp	CAA Gln	AGC Ser	AAT Asn 630	ACC Thr	ACC Thr	CGC Arg	ACG Thr	CCT Pro 635	AAG Lys	GCA Ala	TAT Tyr	ATC Ile	ACA Thr 640	1920
GAT Asp	GCC Ala	AAG Lys	GTG Val	CAG Gln 645	GGC Gly	GGT Gly	TTT Phe	TAC Tyr	GGG Gly 650	CCC	AAA Lys	GCC Ala	GAA Glu	GAG Glu 655	TTG Leu	1968
					TAT Tyr											2016

- 56 -

AAT GCA TCC GGC AAT AGC AGT GCA ACT GTC GTA TTC GGT GCG AAA CGC ASN Ala Ser Gly Asn Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys Arg 685

CAA CAG CCT GTG CGA TAACGCAAGC CCAAAAAAGAC CAAGGCGGAT ACGGT 2114

# (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 8:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 693 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire

# (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine

- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:
- Cys Leu Gly Gly Gly Gly Thr Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr Glu
  1 5 10 15
- Ala Pro Arg Pro Asp Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys Pro
  20 25 30
- Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu Lys
  35 40 45
- Arg Arg Asn Trp Tyr Ser Ala Ala Lys Glu Asp Glu Val Lys Leu Asn 50 55 60
- Glu Ser Asp Trp Glu Thr Thr Gly Leu Pro Thr Glu Pro Lys Lys Leu
  65 70 75
- Pro Leu Lys Gln Glu Ser Val Ile Ser Lys Val Gln Ala Asn Asn Gly
- Asp Asn Asn Ile Tyr Thr Ser Pro Tyr Leu Thr Gln Ser Asn His Gln 100 105 110
- Asn Ser Ser Ile Asn Gly Gly Ala Asn Leu Pro Lys Asn Glu Val Thr 115 120 125
- Asn Tyr Lys Asp Phe Lys Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His 130 135 140
- Ala Lys Asn Glu Ile Ile Arg Glu Asn Ser Ser Ile Lys Gly Ala Lys 145 150 155 160
- Asn Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Lys Glu Pro Ser Arg 165 170 175
- Gln Leu Pro Ala Ser Gly Thr Val Thr Tyr Lys Gly Val Trp His Phe 180 185 190
- Ala Thr Asp Val Lys Lys Ser Gln Asn Phe Arg Asp Ile Ile Gln Pro 195 200 205
- Ser Lys Lys Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Asp Asp 210 215 220
- Glu Gln Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Met Leu Lys Asp Gly Gln Glu 235 230 235 240

Gly Tyr Gly Phe Thr Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Gly Ser Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Arg Val Thr Asn Ala Pro Thr 265 Asn Asp Lys Tyr Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Gln Ile Thr Gly Asn Arg Phe Asn Gly Lys Ala Ile Arg Thr Asp Lys Pro Asp Thr Gly Gly Thr Lys Leu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asp Asp Lys Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr 375 Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu Val Gin Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Asn Asn Gln Ala Asn 425 Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln Thr Asn Gly 455 Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Glu 505 Ser Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Ser Glu Gln 535 Asn Ile Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly Tyr Ile Ala Asn Asp Lys Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asn Ala Thr Ser Gly Asn Arg 505 570 575 Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Ala Asp Lys Lys Ile Thr Gly Thr Leu

Thr Ala Asp Asn Arg Gln Glu Ala Thr Phe Thr Ile Asp Gly Asn Ile 600

Lys Asp Asn Gly Phe Glu Gly Thr Ala Lys Thr Ala Glu Ser Gly Phe

Asp Leu Asp Gln Ser Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr Ile Thr

Asp Ala Lys Val Gln Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu

Gly Gly Trp Phe Ala Tyr Pro Gly Asp Lys Gln Thr Lys Asn Ala Thr

Asn Ala Ser Gly Asn Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys Arg 685

Gln Gln Pro Val Arg 690

# (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 9:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 2114 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: S3032
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: mat\_peptide
    (B) EMPLACEMENT: 1..2097
- (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..2097
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

Cys 1	Leu	GGC	GGA Gly	GGC Gly 5	GGC Gly	GGC Gly	AGT Ser	TTC Phe	GAT Asp 10	CTT Leu	GAT Asp	TCT Ser	GTC Val	GAT Asp 15	ACC Thr	48
GAA	GCC	~~~			_											

GAA GCC CCG CGT CCC GCG CCA AAG TAT CAA GAT GTT TCT TCC GAA AAA Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys 96

CCG CAA GCC CAA AAA GAC CAA GGC GGA TAC GGT TTT GCG ATG AGG TTG Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu 144

AAA CGG AGG AAT JGG TAT CCG TCG GCA AAA GAA AAC GAG GTT AAA CTG Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Ser Ala Lys Glu Asn Glu Val Lys Leu 192

AA: Asi 6:	J GI	G AGT	GAT Asp	TGG Trp	GAG Glu 70	Thr	ACA Thr	GGA Gly	TTG Leu	CCA Pro 75	Ser	AAT Asn	CCC	AAA Lys	AAC Asn 80		240
TT <i>)</i> Let	CCT Pro	GAG Glu	G CGA	CAG Gln 85	Lys	TCG Ser	GTT Val	ATT	GAT Asp 90	Gln	GTA Val	GAA Glu	ACA Th <i>r</i>	GAT Asp 95	Gly		288
GAC Asp	AGC Ser	AAT Asn	AAC Asn 100	Ser	AAT Asn	ATT Ile	TAT Tyr	TCT Ser 105	TCC Ser	CCC Pro	TAT Tyr	CTC Leu	ACG Thr 110	CAA Gln	TCA Ser		336
AAC Asn	CAT His	CAA Gln 115	AAC Asn	GGC Gly	AAC Asn	ACT Thr	GGC Gly 120	AAC Asn	GGT Gly	GTA Val	AAC Asn	CAA Gln 125	CCA Pro	AAA Lys	AAC Asn		384
Glu	Val 130	Thr	GAT Asp	Tyr	Lys	Asn 135	Phe	Lys	Tyr	Val	Tyr 140	Ser	Gly	Trp	Phe		432
TAC Tyr 145	Lys	CAC His	GCC Ala	AAA Lys	CGA Arg 150	GAG Glu	GTT Val	AAC Asn	TTA Leu	GCG Ala 155	GTG Val	GAA Glu	CCT Pro	AAA Lys	ATT Ile 160		480
Ala	Lys	Asn	GGC Gly	Asp 165	Asp	Gly	Tyr	Ile	Phe 170	Tyr	His	Gly	Lys	Asp 175	Pro		528
TCC Ser	CGA Arg	CAA Gln	CTT Leu 180	CCC Pro	GCT Ala	TCT Ser	GGA Gly	AAA Lys 185	ATT Ile	ACC Thr	TAT Tyr	AAA Lys	GGT Gly 190	GTG Val	TGG Trp		576
HIS	Phe	A1a 195	ACC Thr	Asp	Thr	Lys	Arg 200	Gly	Gln	Lys	Phe	Arg 205	Glu	Ile	Ile	·	624
GIN	210	Ser	AAA Lys	Asn	Gln	Gly 215	Asp	Arg	Tyr	Ser	Gly 220	Phe	Ser	Gly	Asp		672
225	Asp	Glu	CAA Gln	Tyr	Ser 230	Asn	Lys	Asn	Glu	Ser 235	Met.	Leu	Lys	Asp	Gly 240		720
CAT His	GAA Glu	GGT Gly	TAT Tyr	GGT Gly 245	TTT Phe	GCC Ala	TCG Ser	AAT Asn	TTA Leu 250	GAA Glu	GTG Val	GAT Asp	TTC Phe	GAC Asp 255	AAT Asn		768
rys	Lys	Leu	ACG Thr 260	Gly	Lys	Leu	Ile	Arg 265	Asn	Asn	Ala	Asn	Gln 270	Asn	Asn	·	816
AAT Asn	ACT Thr	AAT Asn 275	AAT Asn	GAC Asp	AAA Lys	His	ACC Thr 280	ACC Thr	CAA Gln	TAC Tyr	TAC Tyr	AGC Ser 285	CTT Leu	GAT Asp	GCG Ala		864
ACG Thr	CTT Leu 290	AAG Lys	GGA Gly	AAC Asn	Arg	TTC . Phe 295	AGC Ser	GGA Gly	AAA Lys	GCG Ala	GAA Glu 300	GCA Ala	ACC Thr	GAC Asp	AAA Lys		912
CCC Pro 305	AAA Lys	AAC Asn	GAC Asp	GGC Gly	GAA Glu 310	ACC . Thr	AAG Lys	GAA Glu	CAT His	CCC Pro 315	TTT Phe	GTT Val	TCC Ser	GAC Asp	TCG Ser 320		960

TOT TOT THE AGE COS COS COS COS	
TCT TCT TTG AGC GGC GGC TTT TTC GGC CCG CAG GGT GAG GAA TTG GGT Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu Glu Leu Gly 325	1008
TTC CGC TTT TTG AGC AAC GAT CAA AAA GTT GCC GTT GTC GGC AGC GCG Phe Arg Phe Leu Ser Asn Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala 340 345 350	1056
AAA ACC AAA GAC AAA CCC GCA AAT GGC AAT ACT GCG GAG GCT TCA GGC Lys Thr Lys Asp Lys Pro Ala Asn Gly Asn Thr Ala Glu Ala Ser Gly 355 360 365	1104
GGC ACA GAT GCG GCA GCA TCG GGC GGT GCG GCA GGC ACG TCG TCT GAA Gly Thr Asp Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu 370 375 380	1152
AAC AGT AAG CTG ACC ACG GTT TTG GAT GCG GTC GAG CTG ACG CAC GGC Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr His Gly 395	1200
GGC ACA GCA ATC AAA AAT CTC GAC AAC TTC AGC AAT GCC GCC CAA CTG Gly Thr Ala Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu 405 410 415	1248
GTT GTC GAC GGC ATT ATG ATT CCG CTC CTG CCT CAA AAT TCA ACA GGC Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Gln Asn Ser Thr Gly 420 425	1296
AAA AAT AAT CAG CCC GAT CAA GGT AAA AAC GGC GGA ACA GCC TTT ATC Lys Asn Asn Gln Pro Asp Gln Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Ile 435 440 445	1344
TAT AAA ACG ACC TAC ACG CCG AAA AAC GAT GAC AAA GAT ACC AAA GCC Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala 450 460	1392
CAA ACA GTC ACG GGC GGC ACG CAA ACC GCT TCA AAT ACG GCA GGT GAT Gln Thr Val Thr Gly Gly Thr Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp 470 470 480	1440
GCC AAT GGC AAA ACA AAA ACC TAT GAA GTC GAA GTC TGC TGT TCC AAC Ala Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn 485 490 495	1488
CTC AAT TAT CTG AAA TAC GGG TTG CTG ACG CGC AAA ACT GCC GGC AAC Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn 500 505 510	1536
ACG GTG GGA AGC GGC AAC AGC AGC CCA ACC GCC GC	1584
GCG CAG AGT ATG TTC CTC CAA GGC GAG CGC ACC GAT GAA AAC AAG ATT Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Asn Lys Ile 530 535	1632
CCA AGC GAG CAA AAC GTC GTT TAT CGG GGG TCT TGG TAC GGG CAT ATT Pro Ser Glu Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile 550 550 560	1680
GCC AGC AGC ACA AGC TGG AGC GGC AAT GCT TCT GAT AAA GAG GGC GGC Ala Ser Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys Glu Gly Gly 575	1728

- 61 -

AAC Asn	AGG Arg	GCG Ala	GAA Glu 580	TTT Phe	ACT Thr	GTG Val	AAT Asn	TTT Phe 585	GGC Gly	GAG Glu	AAA Lys	AAA Lys	ATT Ile 590	ACC Thr	GGC Gly		1776
ACG Thr	TTA Leu	ACC Thr 595	GCT Ala	GAA Glu	AAC Asn	AGG Arg	CAG Gln 600	GAG Glu	GCA Ala	ACC Thr	TTT Phe	ACC Thr 605	ATT Ile	GAT Asp	GGT Gly		1824
AAG Lys	ATT Ile 610	GAG Glu	GGC Gly	AAC Asn	GGT Gly	TTT Phe 615	TCC Ser	GGT Gly	ACG Thr	GCA Ala	AAA Lys 620	ACT Thr	GCT Ala	GAA Glu	TTA Leu	:	1872
GGT Gly 625	TTT Phe	GAT Asp	CTC Leu	GAT Asp	CAA Gln 630	AAA Lys	AAT Asn	ACC Thr	ACC Thr	CGC Arg 635	ACG Thr	CCT Pro	AAG Lys	GCA Ala	ŤAT Tyr 640	1	1920
ATC Ile	ACA Thr	GAT Asp	GCC Ala	AAG Lys 645	GTA Val	AAG Lys	GGC Gly	GGT Gly	TTT Phe 650	TAC Tyr	GGG Gly	CCC Pro	AAA Lys	GCC Ala 655	GAA Glu	1	1968
GAG Glu	TTG Leu	GCC	GGA Gly 660	TGG Trp	TTT Phe	GCC Ala	TAT Tyr	TCG Ser 665	GAC Asp	GAT Asp	AAA Lys	CAA Gln	ACG Thr 670	AAA Lys	AAT Asn		2016
GCA Ala	ACA Th <i>r</i>	GAT Asp 675	GCA Ala	TCC Ser	GGC Gly	AAT Asn	GGA Gly 680	AAT Asn	TCA Ser	GCA Ala	AGC Ser	AGT Ser 685	GCA Ala	ACT Thr	GTC Val	2	2064
GTA Val	TTC Phe 690	GGT Gly	GCG Ala	AAA Lys	CGC Arg	CAA Gln 695	CAG Gln	CCT Pro	GTG Val	CAA Gln	TAAA	CCAA	GG C	GGAT	'AC	2	114.

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 699 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Cys Leu Gly Gly Gly Gly Ser Phe Asp Leu Asp Ser Val Asp Thr
1 5 10 15

Glu Ala Pro Arg Pro Ala Pro Lys Tyr Gln Asp Val Ser Ser Glu Lys 20 25 30

Pro Gln Ala Gln Lys Asp Gln Gly Gly Tyr Gly Phe Ala Met Arg Leu 35 40 45

Lys Arg Arg Asn Trp Tyr Pro Ser Ala Lys Glu Asn Glu Val Lys Leu 50 60

Asn Glu Ser Asp Trp Glu Thr Thr Gly Leu Pro Ser Asn Pro Lys Asn 65 70 . 75 80

Leu Pro Glu Arg Gln Lys Ser Val Ile Asp Gln Val Glu Thr Asp Gly 85 90 95

Asp Ser Asn Asn Ser Asn Ile Tyr Ser Ser Pro Tyr Leu Thr Gin Ser 105 Asn His Gln Asn Gly Asn Thr Gly Asn Gly Val Asn Gln Pro Lys Asn Glu Val Thr Asp Tyr Lys Asn Phe Lys Tyr Val Tyr Ser Gly Trp Phe Tyr Lys His Ala Lys Arg Glu Val Asn Leu Ala Val Glu Pro Lys Ile Ala Lys Asn Gly Asp Asp Gly Tyr Ile Phe Tyr His Gly Lys Asp Pro Ser Arg Gln Leu Pro Ala Ser Gly Lys Ile Thr Tyr Lys Gly Val Trp His Phe Ala Thr Asp Thr Lys Arg Gly Gln Lys Phe Arg Glu Ile Ile Gln Pro Ser Lys Asn Gln Gly Asp Arg Tyr Ser Gly Phe Ser Gly Asp Asp Asp Glu Gln Tyr Ser Asn Lys Asn Glu Ser Met Leu Lys Asp Gly His Glu Gly Tyr Gly Phe Ala Ser Asn Leu Glu Val Asp Phe Asp Asn 250 Lys Lys Leu Thr Gly Lys Leu Ile Arg Asn Asn Ala Asn Gln Asn Asn Asn Thr Asn Asn Asp Lys His Thr Thr Gln Tyr Tyr Ser Leu Asp Ala Thr Leu Lys Gly Asn Arg Phe Ser Gly Lys Ala Glu Ala Thr Asp Lys 295 Pro Lys Asn Asp Gly Glu Thr Lys Glu His Pro Phe Val Ser Asp Ser Ser Ser Leu Ser Gly Gly Phe Phe Gly Pro Gln Gly Glu Glu Leu Gly Phe Arg Phe Leu Ser Asn Asp Gln Lys Val Ala Val Val Gly Ser Ala Lys Thr Lys Asp Lys Pro Ala Asn Gly Asn Thr Ala Glu Ala Ser Gly Gly Thr Asp Ala Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr His Gly 395

Gly Thr Ala Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu

Val Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Gln Asn Ser Thr Gly

420

410

Lys Asn Asn Gln Pro Asp Gln Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Ile 440 Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala Gln Thr Val Thr Gly Gly Thr Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Ala Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr Val Gly Ser Gly Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Ala Gln Thr Asp Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Asn Lys Ile 535 Pro Ser Glu Gln Asn Val Val Tyr Arg Gly Ser Trp Tyr Gly His Ile Ala Ser Ser Thr Ser Trp Ser Gly Asn Ala Ser Asp Lys Glu Gly Gly Asn Arg Ala Glu Phe Thr Val Asn Phe Gly Glu Lys Lys Ile Thr Gly 580 585 Thr Leu Thr Ala Glu Asn Arg Gln Glu Ala Thr Phe Thr Ile Asp Gly 600 Lys Ile Glu Gly Asn Gly Phe Ser Gly Thr Ala Lys Thr Ala Glu Leu Gly Phe Asp Leu Asp Gln Lys Asn Thr Thr Arg Thr Pro Lys Ala Tyr 625 Ile Thr Asp Ala Lys Val Lys Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Ala Glu Glu Leu Gly Gly Trp Phe Ala Tyr Ser Asp Asp Lys Gln Thr Lys Asn Ala Thr Asp Ala Ser Gly Asn Gly Asn Ser Ala Ser Ser Ala Thr Val Val Phe Gly Ala Lys Arg Gln Gln Pro Val Gln

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 11:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: IM2169

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Thr Lys Asp Lys Leu Glu Asn Gly Ala Ala Ala Ser Gly Ser Thr Gly
1 10 15

Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys
20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys 35 40 45

Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Asn Thr 70 75 80

Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln
100 105 110

Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 150 155 160

Ala Gly Gly Asn Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Thr Asp Gln Asn Val Val

# (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 12:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: 6940
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Thr Lys Asp Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp
1 10 15

Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys 20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu Val Gln Lys Glu Asp Sor Ash Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Sor Sor Ash Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Sor Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Ash Ash 80 Gln Ala Ash Gln Gly Thr Ash Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 95 Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln 110 Thr Ash Gly 115 Ash Gly Asp Thr Ash Gly 115 Ash Gly 115 Ash Gly 125 Thr Ash Gly 115 Ash Gly 135 Glu Val Cys Cys Ser Ash Leu Ash Tyr 130 Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Ash Leu Ash Tyr 130 Gly Gly Thr Ala Gly Asp Thr Ash Gly 150 Thr Ash Gly Glu Lys Glu Ile Pro Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 13:

Ser Glu Gln Asn Ile Val 195

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: 2223
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

Thr Lys Asp Lys Thr Glu Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp
1 5 10

Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Ser Lys
20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu 35

Val Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Asn Asn 65 70 75 80

Gln Ala Asn Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Asp His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Gln 100 105 110

Ala Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Glu Ser Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Gly 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Ser Glu Gln Asn Ile Val

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 14:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: C708
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

Thr Gln Asp Lys Pro Arg Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Gly
1 10 15

Ala Ala Arg Ser Asn Gly Ala Ala Gly Gln Ser Ser Glu Asn Ser Lys
20 25 30

Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys 35

Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp 50 55 60

Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Ala Ser Glu Ser Gly Lys Asn 65 70 75 80

Gln Ala Asn Gln Gly Thr Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95

Asn His Thr Pro Lys Ser Asp Glu Lys Asp Thr Gln Ala Gly Thr Ala 100 105 110

Glu Asn Gly Asn Pro Ala Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Ala Asn Gly 115 120 125

Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr 130 135 140

Leu Lys Tyr Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln 145 150 155 160

Ala Gly Glu Ser Ser Gln Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Gly
165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro 180 185 190

Asn Asp Gln Asn Val Val 195

#### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 211 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: M978
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:

Thr Gln Asp Lys Ala Ala Asn Gly Asn Thr Ala Ala Ala Ser Gly Gly
1 5 10 15

Thr Asp Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30

Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp 35 40 45

Lys Lys Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val 50 55 60

Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly 65 70 75 80

Ser Asn Gln Ala Asp Lys Gly Lys Gly Lys Asn Gly Lys Asn Gly 85 90 95

Gly Thr Asp Phe Thr Tyr Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp 100 105 110

Lys Asp Thr Lys Ala Gln Thr Gly Ala Ala Gly Ser Ser Gly Ala Gln 115 120 125

Thr Asp Leu Gly Lys Ala Asp Val Asn Gly Gly Lys Ala Glu Thr Lys 130 135 140

Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys Tyr 145 150 155 160

Gly Met Leu Thr Arg Lys Asn Ser Lys Ser Ala Met Gln Ala Gly Gly 165 170 175 Asn Ser Ser Gin Ala Asp Ala Lys Thr Glu Gln Val Glu Gln Ser Met 180 185 190

Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln 195 200 205

Asn Val Val 210

# (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 16:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 200 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: 1610
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:
- Lys Arg Asp Lys Ala Glu Ser Gly Gly Gly Asn Gly Ala Ser Gly Gly
  1 5 10 15
- Thr Asp Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30
- Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Lys Ser Gly Gly 35 40 45
- Lys Glu Val Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val 50 55 60
- Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly 65 70 75 80
- Asn Thr Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Lys Phe Thr Arg 85 90 95
- Lys Phe Glu His Thr Pro Glu Ser Asp Lys Lys Asp Ala Gln Ala Gly 100 105 110
- Thr Gln Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr 115 120 125
- Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu 130 135 140
- Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr 150 155 160
- Gly Glu Gly Gly Asn Gly Ser Gln Thr Ala Ala Ala Gln Thr Ala Gln 165 170 175
- Gly Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu 180 185 190
- Ile Pro Sez Glu Gln Asn Val Val 195

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 17:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 200 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: 867
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:
- Thr Lys Asp Lys Pro Arg Asn Gly Ala Val Ala Ser Gly Gly Thr Asp
  1 10 15
- Ala Ala Ala Ser Asn Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn Gly Lys
  20 25 30
- Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr Leu Asn Asp Lys Lys 35 40
- Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Ser 50 55 60
- Gly Ile Met Ile Pro Leu Met Pro Glu Thr Ser Glu Ser Gly Asn Asn 65 70 75 80
- Gln Ala Asp Lys Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Thr Arg Lys Phe 85 90 95
- Asp His Thr Pro Lys Ser Asp Glu Lys Asp Thr Gln Ala Gly Thr Pro 100 105 110
- Thr Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Gly Thr Ala Gly Val Thr Gly Gly 115 120 125
- Gln Ala Gly Lys Thr Tyr Ala Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu Asn 130 135 140
- Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Asp Asn Thr Val 145 150 155 160
- Gly Ser Gly Asn Gly Ser Ser Thr Ala Ala Ala Gln Thr Ala Gln Gly 165 170 175
- Ala Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile 180 185 190
- Pro Lys Glu Gln Gln Asp Ile Val 195 200

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 18:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 198 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

- 70 -

- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: S3032
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:

Thr Lys Asp Lys Pro Ala Asn Gly Asn Thr Ala Glu Ala Ser Gly Gly 1 5 10 15

Thr Asp Ala Ala Ser Gly Gly Ala Ala Gly Thr Ser Ser Glu Asn 20 25 30

Ser Lys Leu Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Glu Leu Thr His Gly Gly 35 40 45

Thr Ala Ile Lys Asn Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val

Val Asp Gly Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Gln Asn Ser Thr Gly Lys 70 75 80

Asn Asn Gln Pro Asp Gln Gly Lys Asn Gly Gly Thr Ala Phe Ile Tyr 85 90 95

Lys Thr Thr Tyr Thr Pro Lys Asn Asp Asp Lys Asp Thr Lys Ala Gln
100 105 110

Thr Val Thr Gly Gly Thr Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Ala 115 120 125

Asn Gly Lys Thr Lys Thr Tyr Glu Val Glu Val Cys Cys Ser Asn Leu 130 135 140

Asn Tyr Leu Lys Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr 145 150 155 160

Val Gly Ser Gly Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Ala Gln Thr Asp Ala 165 170 175

Gln Ser Met Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Asn Lys Ile Pro 180 185 190

Ser Glu Gln Asn Val Val 195

# (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 19:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 195 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (vi) ORIGINE:
  - (A) ORGANISME: N. meningitidis
  - (B) SOUCHE: 891
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:

Thr Lys Asp Lys Pro Gly Asn Gly Ala Arg Leu Gln Ala Ala Arg Cys
1 10 15

- 71 -

Gly Thr Ser Asn Gly Ala Ala Gly Gln Ser Ser Glu Asn Ser Lys Leu 20 25 30

Thr Thr Val Leu Asp Ala Val Giu Leu Lys Leu Gly Asp Lys Glu Val

Gln Lys Leu Asp Asn Phe Ser Asn Ala Ala Gln Leu Val Val Asp Gly 50 60

Ile Met Ile Pro Leu Leu Pro Lys Asp Ser Glu Ser Gly Lys Asn Gln 65 70 75 80

Ala Asp Lys'Gly Lys Asn Gly Glu Thr Glu Phe Thr Arg Lys Phe Glu 85 90 95

His Thr Pro Glu Ser Asp Glu Lys Asp Ala Gln Ala Gly Thr Pro Ser 100 105 110

Asn Gly Ala Gln Thr Ala Ser Asn Thr Ala Gly Asp Thr Asn Gly Lys 115 120 125

Thr Lys Thr Tyr Glu Val Asn Leu Cys Ser Asn Leu Asn Tyr Leu Lys 130 135 140

Tyr Gly Leu Leu Thr Arg Lys Thr Ala Gly Asn Thr Gly Glu Gly Gly 145 150 155 160

Asn Ser Ser Pro Thr Ala Ala Gln Thr Ala Gln Gly Ala Gln Ser Met 165 170 175

Phe Leu Gln Gly Glu Arg Thr Asp Glu Lys Glu Ile Pro Asn Asp Gln 180 185 190

Asn Val Val 195

#### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 20:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

#### AAACCCGGAT CCGTTGCCAG CGCTGCCGT

29

### (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 21:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 85 paires de bases
  - (B) TYPE: acide nucléique
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

TTTTTTCATG AGATATCTGG CAACATTGTT GTTATCTCTG GCGGTGTTAA TCACCGCCGG	60
GTGCCTGGGT GGCGGCGGCA GTTTC	8 5
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 22:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 30 paires de bases  (B) TYPE: acide nucléique  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:	
GTGTTTTTGT TGAGTGCATG CCTGGGTGGC	30
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 23:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 40 paires de bases  (B) TYPE: acide nucléique  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:	
TGCGCAAGCT TACAGTTTGT CTTTGGTTTT CGCGCTGCCG	40
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 24:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 40 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: acide nucléique</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24:	
AAAAAGCATG CATAAAAACT ACGCGTTACA CCATTCAAGC	40
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 25:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 39 paires de bases  (B) TYPE: acide nucléique  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 25:	
TATATAAGCT TACGTTGCAG GCCCTGCCGC GTTTTCCCC	39

(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 26:	
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 29 paires de bases  (B) TYPE: acide nucléique  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:	
CCCGAATTCT GCCGTCTGAA GCCTTATTC	25
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 27:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 28 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: acide nucléique</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
CCCGAATTCT GCTATGGTGC ·TGCCTGTG	28
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 28:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 30 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: acide nucléique</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	٠
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:	
EGCATCCAAA ACCGTACCTG TGCTGCCTGA	30
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 29:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 30 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: acide nucléique</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:	
TTTATCACTT TCCGGGGGCA GGAGCGGAAT	30
(2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 30:	

- 74 -

	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 30 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: acide nucléique</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:	
GTT	GAACAG CAGACAGCGG TTTGCGCCCC	30
(2)	INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 31:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 30 paires de bases  (B) TYPE: acide nucléique  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31:	
GAAC	ATACTT TGTTCGTTTT TGCGCGTCAA	30
(2)	INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 32:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 5 acides aminés  (B) TYPE: acide aminé  (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide	
	(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: N. meningitidis (B) SOUCHE: IM2394	
•	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32:	
	Tyr Lys Gly Thr Trp 1 5	
(2)	NFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 33:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 15 acides aminés (B) TYPE: acide aminé (D) CONFIGURATION: linéaire	
	ii) TYPE DE MOLECULE: peptide	
	Vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: N. meningitidis (B) SOUCHE: IM2394	
ĺ	xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
*	Glu Phe Glu Val Asp Phe Ser Asp Lys Thr Ile Lys Gly Thr Leu 1 5 10 15	

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 34:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 12 acides aminés
    - (B) TYPE: acide amine
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: N. meningitidis
    - (B) SOUCHE: IM2394
  - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:
  - Glu Gly Gly Phe Tyr Gly Pro Lys Gly Glu Glu Leu
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 35:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 6 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: N. meningitidis
    - (B) SOUCHE: IM2394
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:
  - Ala Val Phe Gly Ala Lys
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 36:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 2070 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: B283
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: sig\_peptide
    - (B) EMPLACEMENT: 1..60
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

    - (A) NOM/CLE: mat\_peptide (B) EMPLACEMENT: 61..2067
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..2067

ATGAACATTCCTTTCCTTTCCTTTCCTTTTCTTTTTTTTT	
ATGAACAATCCATTGGTAAATCAGGCTGCTATGGTGCTGCCTGTGTTTTTGTTGAGTGCT	
ACTIGITAGGTAACCATTTAGTCGGAGGATACCACGGACACAAAAACAACACTTAGTCGGACACAACAACAACAACACTTAGTCGGACACAACAACAACAACAACAACAA	50
MetAsnAsnProLeuValAsnGlnAlaAlaMetValLeuProValPheLeuLeuSerAla	
*	
TGTCTGGGCGGAGGCGGCAGTTTCGATTCTGATTCTGTCGATACCGAAGCCCCGCGTCCC	
ACAGACCCGCCTCCGCCGTCAAAGCTAGAACTAAGACAGCTATGGCTTCGGGGCGCAGGG	120
CysLeuGlyGlyGlySerPheAspLeuAspSerValAspThrGluAlaProArgPro	
,,,,,,	
GCGCCAAAGTATCAAGATGTTTCTTCCCC	
GCGCCAAAGTATCAAGATGTTTCTTCCGAAACACCGCAAGCCCAAAAAGACCAAGGCGGA	
- TAMAGETTIGGGGTTTTTCTGGTTCCGCCT	180
AlaProLysTyrGlnAspValSerSerGluThrProGlnAlaGlnLysAspGlnGlyGly	
,,,,,,	
TACGGTTTTGCAATGCGCTTCAAGCGGCGGAATTGGTACCCAAAAAATGAAGAAGATCAT	
ATGCCAAAACGTTACGCGAAGTTCGCCGCCTTAACCATGGGTTTTTTACTTCTTAGTA	240
TyrGlyPheAlaMetArgPheLysArgArgAsnTrpTyrProLysAsnGluGluAspHis	
בין ביים בי	
,,,,,,	
AAGGCATTATCAGAAGCGGATTGGGAGAAGTTAGGTGCGGGTAAGCCAGATGAGTTTCCC	
TTCCGTAATAGTCTTCGCCTAACCCTCTTCAATCCACCCCCCCC	300
TOTAL TOTAL TECHNOLOGICATT CONTINUES TO THE TECHNOLOGICAL TOTAL TECHNOLOGICAL TOTAL TECHNOLOGICAL TECHNOLOGICA TECHNOLOGICA TECHNOLOGICA TECHNOLOGICA TECHNOLOGICA	300
LysAlaLeuSerGluAlaAspTrpGluLysLeuGlyAlaGlyLysProAspGluPhePro	
,	
CAAAGGAATGAATATGAATATGACTGACGGAATTCTGAGTGAG	
	360
GlnArgAsnGluIleLeuAsnMetThrAspGlyIleLeuSerGluSerLeuGlnLeuGly	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

GAGGGGGGCAAAAGCGGGGTAGAAGGATACAGGSATTTCCAATATGTCGGCTGGGGCTAT CTCCCGCCGTTTTCGGCGCATCTTCCTATGTGCCTAAAGGTTATACAGGCGAGCCCGATA GluGlyGlyLysSerArgValGluGlyTyrThrAspPheGlnTyrValArgSerGlyTyr	420
,,,,,,,	
ATCTACCGCAACGGTGCCAATAAAATCGATTTCCAAAAAAAA	
TAGATGGCGTTGCCACGGTTATTTTAGCTAAAGGTTTTTTTT	430
IleTyrArgAsnGlyAlaAsnLysIleAspPheGlnLysLysIleAlaLeuSerGlyPro	
,,,,,,	
GACGGCTACCTTTCTACAAAGGCAGCAATCCTTCCCAAGCTCTGCCGATGGGTAAGGTA	
CTGCCGATGGAAAAGATGTTTCCGTCGTTAGGAAGGGTTCGAGACGGCTACCCATTCCAT	540
AspGlyTyrLeuPheTyrLysGlySerAsnProSerGlnAlaLeuProMetGlyLysVal	
, <del></del> ,,,,,	
GGTTATAAAGGTACTTGGGATTATGTAACCGATGCCAAGATGGGACAAAAATTTTCCCAG	600
CCAATATTTCCATGAACCCTAATACATTGGCTACGGTTCTACCCTGTTTTTAAAAGGGTC	
GlyTyrLysGlyThrTrpAspTyrValThrAspAlaLysMetGlyGlnLysPheSerGln	
,,,,,,	
TTGGCTGGTTTTCCAGCGGGGATAGGTATGGGGCTTTGTCTGCCGAGGAAGCGGATGTG	
AACCGACCAAAAGGTCGCCCCTATCCATACCCCGAAACAGACGGCTCCTTCGCCTACAC	660
LeuAlaGlyPheProAlaGlyAspArgTyrGlyAlaLeuSerAlaGluGluAlaAspVal	
,,,,,,,	
TTGCGCAACAAAAGCGAGGCACAGCAAGGTCAGACCGATTTCGGGCTGACCAGCGAGTTT	
AACGCGTTGTTTTCGCTCCGTGTCGTTCCAGTCTGGCTAAAGCCCGACTGGTCGCTCAAA	720
LeuArgAsnLysSerGluAlaGlnGlnGlyGlnThrAspPheGlyLeuThrSerGluPhe	
,,,,,,	
GAGGTGGATTTCGCCGCCAAGACCATGACCGGCGCGCTCTACCGCAATAACCGGATTACT	
CTCCACCTAAAGCGGCGGTTCTGGTACTGGCCGCGCGAGATGGCGTTATTGGCCTAATGA	780
GluValAspPheAlaAlaLysThrMetThrGlyAlaLeuTyrArgAsnAsnArgIleThr	

AATAACGAAACCGAAAATAAAGCCAAACAAATTAAACGTTACGACATTCAGGCTGACCT	G.
TTATTGCTTTGGCTTTTATTTCGGTTTGTTTAATTTGCAATGCTGTAAGTCCGACTGGA	- 840
AsnAsnGluThrGluAsnLysAlaLysGlnIleLysArgTyrAspIleGlnAlaAspLe	<u>.</u>
,,,,,,,	
CACGGTAACCGCTTCAGCGGCAAGGGCAACGGCAACCGACAAAACCGACGAAAAACGACG	
GTGCCATTGGCGAAGTCGCCGTTCCGTTGCCGTTGGCTGTTTGGGTTTTTGCTGC	900
HisGlyAsnArgPheSerGlyLysAlaThrAlaThrAspLysProLysAsnAspGluThr	
,,,,,,	
AAGGAACATCCCTTTGTTTCCGACTCGTCTTCTTTGAGCGGCGGCTTTTTCGGTCCGAAG	
TTCCTTGTAGGGAAACAAAGGCTGAGCAGAAGAAACTCGCCGCGAAAAAAGCCAGGCTTC	960
LysGluHisProPheValSerAspSerSerSerLauSerGlyGlyPhePheGlyProLys	
GGTGAGGAATTGGGTTTCCGCTTTTTGAGCGACGATCAAAAAGTTGCCGTTGTCGGCAGC CCACTCCTTAACCCAAAGGCGAAAAACTCGCTGCTAGTTTTTCAACGGCAACAGCCGTCG GlyGluGluLeuGlyPheArgPheLeuSerAspAspGlnLysValAlaValValGlySer	1020
,,,,,,,	
GCGAAAACCAAAGTGGAAAATGGCGCGGCGGCTTCAGGCACACAGGTGCGGCA CGCTTTTGGTTTCTGTTTGACCTTTTACCGCGCCGCCGAAGTCCGTCGTGTCCACGCCGT AlaLysthrivsaspiysisuslinas	1080
AlaLysThrLysAspLysLeuGluAsnGlyAlaAlaAlaSerGlySerThrGlyAlaAla	
GCATCGGGCGTTCCGCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	
GCATCGGGCGGTGCGGCAGATATGCCGTCTGAAAACGGTAAGCTGACCACGGTTTTGGAT CGTAGCCCGCCACGCCGTCTATACGGCAGACTTTTGCCATTCGACTGGTGCCAAAACCTA	1140
AlaSerGlyGlyAlaAlaAspMetProSerGluAsnGlyLysLeuThrThrValLeuAsp	
GCGGTTGAGCTGAAATCTGGCGGTAAGGAAGTCAAAAATCTCGACAACTTCAGCAATGCC	
CGCCAACTCGACTTTAGACCGCCATTCCTTCAGTTTTTAGAGCTGTTGAAGTCGTTACGG	1200
AlaValGluLeubysSerGlyGlyLysGluValLysAsnLeuAspAsnPheSerAsnAla	

GUUDANCIGGI I CGACGGCATTATGATTCCGCTCCTGCCCAAGAATTCCGAAAGCGAG	
	1250
OTOBOTTODECARCHOOLIGGESACTERICATION ALCOHOLIGICAL CONTROLLOGOS TOTAL C	
AlaGinLeuValValAspGlyIleMetIleProLeuLeuProLysAsnSerGluSerGlu	
AGCAATCAGGCAGATAAAGGTAAAAACGGCGGAACAGCCTTTACCCGGCAAATTTGAACAC	
TCGTTAGTCCGTCTATTTCCATTTTTGCCGCCTTGTCGGAAATGGGCGTTTAAACTTGTG	1320
SerAsnGlnAlaAspLysGlyLysAsnGlyGlyThrAlaPheThrArgLysPheGluHis	
,,,,,	
ACGCCGGAAAGTGATAAAAAAGACACCCAAGCAGGTACGGCGGAGAATGGCAATCCAGCC	
TGCGGCCTTTCACTATTTTTTTTGTGGGTTCGTCCATGCCGCCTCTTACCGTTAGGTCGG	1350
ThrProGluSerAspLysLysAspThrGlnAlaGlyThrAlaGluAsnGlyAsnProAla	
,,,,,,	
GCTTCAAATACGGCAGGTGATACCAATGGCAAAACAAAA	
CGAAGTTTATGCCGTCCACTATGGTTACCGTTTTGTTTT	1440
AlaSerAsnTnrAlaGlyAspThrAsnGlyLysThrLysThrTyrGluValGluValCys	
,	
TGTTCCAACCTCAATTATCTGAAATACGGAATGTTGACGCGTAAAAACAGCAAGTCCGCG	
ACAAGGTTGGAGTTAATAGACTTTATGCCTTACAACTGCGCATTTTTGTCGTTCAGGCGC	1500
CysSerAsnLeuAsnTyrLeuLysTyrGlyMetLeuThrArgLysAsnSerLysSerAla	
,,,,,,	
ATGCAGGCAGGCGAAAACGGTAGTCTAGCTGACGCTAAAACGGAACAAGTTGAACAAAGT	
TACGTCCGTCCGCTTTTGCCATCAGATCGACTGCGATTTTGCCTTGTTCAACTTGTTTCA	1560
MetGlnAlaGlyGluAsnGlySerLeuAlaAspAlaLysThrGluGlnValGluGlnSer	•
,	
ATGTTCCTCCAAGGCGAGCGCACCGATGAAAAAGAGATTCCAAAAGAGCAACAAGACATC	
TACAAGGAGGTTCCGCTCGCGTGGCTACTTTTTCTCTAAGGTTTTCTCGTTGTTCTGTAG	1620
MetPheLeuGlnGlyGluArgThrAspGluLysGluIleProLysGluGlnGlnAspIle	

GTTTATCGGGGGTCTTGGTACGGGCATATTGCCAACGACACAAGCTGGAGCGGCAATGC	_
CAAATAGCCCCCAGAACCATGCCCGTATAACGGTTGCTGTTTTCGACCTCGCCGTT1CG	1630
ValTyrArgGlySerTrpTyrGlyHisIleAlaAsnAspThrSerTrpSerGlyAsnAla	•
****,******,*****,*****,*****,*****,****	
TCAGATAGAGAGGGCGGCAACAGGGCGGACTTTACCGTGAATTTTGGTACGAAAAAAATT	
AGTCTATCTCCCGCCGTTGTCCCGCCTGAAATGGCACTTAAAACCATGCTTTTTTAA	1740
SerAspArgGluGlyGlyAsnArgAlaAspPheThrValAsnPheGlyThrLysLysIle	
*	
AACGGAACGTTAACCGCTGAAAACAGGCAGGAGGCAACCTTTACCATTGTGGGCGATATT	
TOTAL	1800
AsnGlyThrLeuThrAlaGluAsnArgGlnGluAlaThrPheThrIleValGlyAspIle	
,,,,,,	
AAGGACAACGGCTTTGAAGGTACGGCGAAAACTGCTGACTCAGGTTTTGATCTCGATCAA TTCCTGTTGCCGAAACTTCCATGCCGCTTTTGACGACTGAGTCCAAAACTAGAGCTAGTT	1860
LysAspAsnGlyPheGluGlyThrAlaLysThrAlaAspSerGlyPheAspLeuAspGln	
AGCAATACCACCCGCACGCCTAAGGCATATATCACAGATGCCAAGGTGAAGGGCGGTTTT	
CGTTATGGTGGGCGTGCGGATTCCGTATATAGTGTCTACGGTTCCACTTCCCGCCAAAA	1920
SerAsnThrThrArgThrProLysAlaTyrIleThrAspAlaLysValLysGlyGlyPhe	
,,,,,,	
TACGGGCCTAAAGCCGAAGAGTTGGGCGGATGGTTTGCCTATCCGGGCGATAAACAAAC	1980
ATGCCCGGATTTCGGCTTCTCAACCCGCCTACCAAACGGATAGGCCCGCTATTTGTTTG	
,,,,,,,	

81

2040  ${\tt GluLysAlaThrValThrSerGlyAspGlyAsnSerAlaSerSerAlaThrValValPhe}$ GGTGCGAAACGCCAAAAGCCTGTGCAATAA ---- 2070 CCACGCTTTGCGGTTTTCGGACACGTTATT GlyAlaLysArgGlnLysProValGlnTer

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 37:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - -(A) LONGUEUR: 669 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:
- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 38:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 2136 paires de bases
    - (B) TYPE: acide nucléique
    - (C) NOMBRE DE BRINS: double
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
  - (vi) ORIGINE:
    - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
    - (B) SOUCHE: BZ163
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: sig\_peptide (B) EMPLACEMENT: 1..60
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:

    - (A) NOM/CLE: mat\_peptide (B) EMPLACEMENT: 61..2133
  - (ix) CARACTERISTIQUE ADDITIONELLE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..2133

ATGAACAATCCATTGGTAAATCAGGCTGCTATGGTGCTGCCTGTGTTTTTTGTTGAGTGC TACTTGTTAGGTAACCATTTAGTCCGACGATACCACGACGACACAAAAACAACTCACG	T + 60
MetAsnAsnProLeuValAsnGlnAlaAlaMetValLeuProValPheLeuLeuSerAla	3
,,,,,,,	
TGTTTGGGCGGAGGCGGCAGTTTCGATCTTGATTCTGTCGATACCGAAGCCCCGCGTCCC	
+	120
CysLeuGlyGlyGlySerPheAspLeuAspSerValAspThrGluAlaProArgPro	
,,,,,,,	
GCGCCAAAATATCAAGATGTTTCTTCCGAAAAACCGCAAGCCCAAAAAAGACCAAGGCGGA	
CGCGGTTTTATAGTTCTACAAAGAAGGCTTTTTGGCGTTCGGGTTTTTCTGGTTCCGCCT	180
AlaProLysTyrGlnAspValSerSerGluLysProGlnAlaGlnLysAspGlnGlyGly	
,,,,,,	
TACGGTTTTGCGATGAGGTTGAAACGGAGGAATCGGCATCCGCAGGCAAAAGAAGACAAA ATGCCAAAACGCTACTCCAACTTTGCCTCCTTAGCCGTAGGCGTCCGTTTTCTTCTGTTT	240
TyrGlyPheAlaMetArgLeuLysArgArgAsnArgHisProGlnAlaLysGluAspLys	
,,,,,,,	
GTTGAACTAAACCCAAATGATTGGGAGGAGACAGGATTGCCGAGCAAGCCCCAAAACTTA	
CAACTTGATTTGGGTTTACTAACCCTCCTCTGTCCTAACGGCTCGTTCGGGGTTTTGAAT	300
ValGluLeuAsnProAsnAspTrpGluGluThrGlyLeuProSerLysProGlnAsnLeu	
,,,,,,,	
CCCGAGCGACAGCAATCGGTTATTGATAAAGTAAAAACAGACGATGGCAGCAATATTTAC	•
GGGCTCGCTGTCGTTAGCCAATAACTATTTCATTTTTGTCTGCTACCGTCGTTATAAATG	360
ProGluArgGlnGlnSerVallleAspLysValLysThrAspAspGlySerAsnIleTyr	
·	

ACTTOCCOTTATOTCACGCAATCAAACCATCAAAACGGCAGCACTAATAGCGGTGCAAAC	420
TGAAGGGGAATAGAGTGCGTTAGTTTGGTAGTTTTGCCGTCGTGATTATCGCCACGTTTG	
ThrSerProTyrLeuThrGlnSerAsnHisGlnAsnGlySerThrAsnSerGlyAlaAsn	
,,,,,,	
CAACCAAAAACGAAGTAAAAGATTACAAAAATTTCAAATATGTTTATTCCGGCTGGTTT	
GTTGGTTTTTTGCTTCATTTTCTAATGTTTTTAAAGTTTATACAAATAAGGCCGACCAAA	490
GlnProLysAsnGluValLysAspTyrLysAsnPheLysTyrValTyrSerGlyTrpPhe	
,,,	
TATAAACATGCAGAGAGTGAAAGAGAATTCAGTAAAATCAAATTTAAGTCAGGCGACGAC	
ATATTTGTACGTCTCTCACTTTCTCTTAAGTCATTTTAGTTTAAATTCAGTCCGCTGCTG	540
TyrLysHisAlaGluSerGluArgGluPheSerLysIleLysPheLysSerGlyAspAsp	
,,,,,	
GGCTATATTTTTATCACGGTAAAGACCCTTCCCGACAACTTCCCACTTCTGAAAAAGTT	
CCGATATAAAAATAGTGCCATTTCTGGGAAGGGCTGTTGAAGGGTGAAGACTTTTTCAA	600
GlyTyrIlePheTyrHisGlyLysAspProSerArgGlnLeuProThrSerGluLysVal	
,	
ATCTACAAAGGCGTATGGCATTTTGTAACCGATACTGAAAAGGGACAAAATTTAACGAT	
TAGATGTTTCCGCATACCGTAAAACATTGGCTATGACTTTTCCCTGTTTTTAAATTGCTA	660
IleTyrLysGlyValTrpHisPheValThrAspThrGluLysGlyGlnLysPheAsnAsp	
,,,,,,	
ATTCTTGAAACCTCAAAAGGGCAAGGCGACAGATACAGCGGATTTTCGGGCGATGACGGC	
TAAGAACTTTGGAGTTTTCCCGTTCCGCTGTCTATGTCGCCTAAAAGCCCGCTACTGCCG	720
IleLeuGluThrSerLysGlyGlnGlyAspArgTyrSerGlyPheSerGlyAspAspGly	•
GAAACAACTTCCAATAGAACTGATTCCAACCTTAATGATAAGCACGAGGGTTATGGTTTT	
	730
GluThrThrSerAsnArgThrAspSerAsnLeuAsnAspLysHisGluGlyTyrGlyPhe	

ACCTCGAATTTAGAAGTGGATTTCGGCAGTAAAAAATTGACGGGTAAATTAATACGCAAT	
TGGAGCTTAAATCTTC: TCT: : CCCCCC - TTTTTTTTATACGCAAT	
TO THE CONTROL OF THE PARTICULAR TO THE PARTICUL	340
ThrSerAshLeuGluValAspPheGlySerLysLysLeuThrGlyLysLeuIleArgAsh	
,	
AATAGAGTTACAAACGCTACTAACGATAAATACACCACCCAATACTACAGCCTTGAT	•
TTATCTCAATGTTTGCGATGATGATTGCTATTTATGTGGTGGGTTATGATGTCGGAACTA	900
AsnArgValThrAsnAlaThrThrAsnAspLysTyrThrThrGlnTyrTyrSerLeuAsp	
GCCCAAATAACAGGCAACCGCTTCAACGGTAAGGCGATAGCGACGACAAACCCGACACT	
CGGGTTTATTGTGGGTTGGGGTAGGGGTAGGGGAGAGGGACAGAGGGACAGT	
CGGGTTTATTGTCCGTTGGCGAAGTTGCCATTCCGCTATCGCTGGCTG	960
A STATE OF THE STA	
AlaGlnIleThrGlyAsnArgPheAsnGlyLysAlaIleAlaThrAspLysProAspThr	
**** ********	
GGAGGAACCAAACTACATCCCTTTGTTTCCGACTCGTCTTCTTTGAGCGGCGGCTTTTTC	
CCTCCTTGGTTTGATGTAGGGAAACAAAGGAAGGAAGGAA	1020
CCTCCTTGGTTTGATGTAGGGAAACAAAGGCTGAGCAGAAGAAACTCGCCGCCGAAAAAG	
GlyGlyThrLysLeuHisProPheValSerAspSerSerSerLeuSerGlyGlyPhePhe	
,	
•	
GGTCCGAAGGGTGAGGAATTGGGTTTCCGCTTTTTGAGCGACGATAAAAAAGTTGCGGTT	
THE TOTAL TOTAL AND COLORADOR OF THE TERM	1030
GlyProLysGlyGluGluLeuGlyPheArgPheLeuSerAspAspLysLysValAlaVal	
,,,,,,,	
GTCGGCAGCGCGAAAACCAAAGACAAAACGGAAAATGGCGCGGTGGCTTCAGGCGGCACA	
TO THE TOTAL OF THE PROPERTY O	1140
ValGlySerAlaLysThrLysAspLysThrGluAsnGlyAlaValAlaSerGlyGlyThr	
****	

GATGCGGCAGCATCAAACGGTGCGGCAGGCACGTCGTCTGAMAACAGTAAGCTGACCACG CTACGCCGTCGTAGTTTGCCACGCCGTCCGTGCAGCAGACTTTTGTCATTCGACTGGTGC	:303
AspAlaAlaAlaSerAsnGlyAlaAlaGlyThrSerSerGluAsnSerLysLeuThrThr	
,,,,,,,	
GTTTTGGATGCGGTCGAGCTGAAATTGGGCGATAAGGAAGTCCAAAAGCTCGACAACTTC	
CAAAACCTACGCCAGCTCGACTTTAACCCGCTATTCCTTCAGGTTTTCGAGCTGTTGAAG	1250
ValLeuAspAlaValGluLeuLysLeuGlyAspLysGluValGlnLysLeuAspAsnPhe	
AGCAACGCCGCCCAACTGGTTGTCGACGGCATTATGATTCCGCTCTTGCCCGAGACTTCC	
TOGTTGCGGCGGGTTGACCAACAGCTGCCGTAATACTAAGGCGAGAACGGGCTCTGAAGG	1320
SerAsnAlaAlaGlnLeuValValAspGlyIleMetIleProLeuLeuProGluThrSer	
,,,,	
GAAAGTGGGAACAATCAAGCCAATCAAGGTACAAATGGCGGAACAGCCTTTACCCGCAAA	
CTTTCACCCTTGTTAGTTCGGTTAGTTCCATGTTTACCGCCTTGTCGGAAATGGGCGTTT	1380
GluSerGlyAsnAsnGlnAlaAsnGlnGlyThrAsnGlyGlyThrAlaPheThrArgLys	
,,,,,,,	
TTTGACCACACGCCGGAAAGTGATAAAAAAGACGCCCAAGCAGGTACGCAGACGAATGGG	
AAACTGGTGTGCGGCCTTTCACTATTTTTTCTGCGGGTTCGTCCATGCGTCTGCTTACCC	1440
PheAspHisThrProGluSerAspLysLysAspAlaGlnAlaGlyThrGlnThrAsnGly	
,,,,,,	
GEGCAAACCGCTTCAAATACGGCAGGTGATACCAATGGCAAAACAAAACCTATGAAGTC	
CGCGTTTGGCGAAGTTTATGCCGTCCACTATGGTTACCGTTTTGTTTTTGGATACTTCAG	1500
AlaGlnThrAlaSerAsnThrAlaGlyAspThrAsnGlyLysThrLysThrTyrGluVal	
,,,,,,	
GAAGTCTGCTGTTCCAACCTCAATTATCTGAAATACGGAATGTTGACGCGCAAAAACAGC	
CTTCAGACGACAAGGTTGGAGTTAATAGACTTTATGCCTTACAACTGCGCGTTTTTGTCG	1560
GluValCysCysSerAsnL <del>d</del> iAsnTyrLeuLysTyrGlyMetLeuThrArgLysAsnSer	

٥

AAGTCCGCGATGCAGGAGAGAAAGCAGTAGTCAAGCTGATGCTAAAACGGAACAAGTT	
TTCAGGCGCTACGTCCTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTCTTC	•
e common and the contract of t	1620
LysSerAlaMetGlmAlaGlyGluSerSerSerGlmAlaAspAlaLysThrGluGlmVal	•
,,,,,,	
GGACAAAGTATGTTCCTCCAAGGCGAGGGACCGATGAAAAAGAGATTCCAAGCGAGCAA	
CCTGTTTCATACAAGGAGGTTCCGGTCGCGTCGCTCCCTCC	1630
TOTAL AGGITCGCTCTT	1090
GlyGlnSerMetPheLeuGlnGlyGluArgThrAspGluLysGluIleProSerGluGln	
**** ****	
,,,,,,	٠
AACATCGTTTATCGGGGGTTTTTGGT1 CCCGGGTTTTTTG	
AACATCGTTTATCGGGGGTCTTGGTACGGGCATATTGCCAGCAGCACAAGCTGGAGCGGC	
TO TAGE ART TAGE COUCAGA A CONTECT CONTAINA A COGT COT COT COT CONTECT CONTE	1740
AsnIleValTyrArgGlySerTrpTyrGlyHisIleAlaSerSerThrSerTrpSerGly	
****	
·	
AATGCTTCTGATAAAGAGGGCGGCAACAGGGCGGAATTTACTGTGAATTTTGGCGAGAAA	
TTACGAAGACTATTTCTCCGGCGTTGTCCCGCCTTTATACTGTGAATTTTTGGCGAGAAA	1000
TO TO TO TO TO TO THE TAKE TO ACACTTAAAACCGCTCTTT	1800
AsnAlaSerAspLysGluGlyGlyAsnArgAlaGluPheThrValAsnPheGlyGluLys	
****	
,+,,,,,,,	
AAAATTACCGGCACGTTAACCGCTGAAAACAGGCAGGAGGCAACCTTTACCATTGATGGT	
TTTTAATGGCCGTGCAATTGGCAACTTTTTTTTTTTTTT	
TOUGHCI. IIGICCGTCCTCCGTTGGAAATGGTAACTACCA	1360
LysIleThrGlyThrLeuThrAlaGluAsnArgGlnGluAlaThrPheThrIleAspGly	
AAGATTGAGGGCAACGGTTTTTCCGGTACGGCAAAAACTGCTGAATTAGGTTTTGATCTC	
TTCTAACTCCCGTTGCCAA333GCCCTTTTTCTCTCTTTTTTTTTT	.920
TITUREGACTIANTCCAAAACTAGAG	
LysIleGluGlyAsnGlyPheSerGlyThrAlaLysThrAlaGluLeuGlyPheAspLeu	
,	
,,,	

SATCAAAAAATACCACCCGCACGCCTAAGGCATATATCACAGATGCCAAGGTGCAGGGC	
CTAGTTTTTTTATGGTGGGCGTGCGGATTCCGTATATAGTGTCTACGGTTCCACGTCCCG	1990
AspGlnLysAsnThrThrArgThrProLysAlaTyrIleThrAspAlaLysValGlnGly	
,,,,	
GGTTTTTACGGGCCCAAAGCCGAAGAGTTGGGCGGATGGTTTGCCTATCAGGGCGATAAA	
	2040
CCAAAAATGCCCGGGTTTCGGCTTCTCAACCGGCTACCAAACGGATAGTCCCGCTATTT	÷ • • •
GlyPheTyrGlyProLysAlaGluGluLeuGlyGlyTrpPheAlaTyrGlnGlyAspLys	
,	
CAAACGGAAAATACAACAGTTGCATCCGGCAATGGAAATTCAGCAAGCA	
GTTTGCCTTTTATGTTGTCAACGTAGGCCGTTACCTTTAAGTCGTTCGT	2100
GlnThrGluAsnThrThrValAlaSerGlyAsnGlyAsnSerAlaSerSerAlaThrVal	
,,,,	
GTATTCGGTGCGAAAAGCCTGTGCAATAA	
CATAAGCCACGCTTTGCGGTTTTCGGACACGTTATT	
ValPheGlyAlaLysArgGlnLysProValGlnTer	

- (2) INFORMATION POUR LA SEQ ID NO: 39:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 692 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminė
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:

## Revendications

- 1. Un polypeptide ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 du récepteur transferrine d'une souche de Neisseria meningitidis de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394, telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1 ou 3, notamment par délétion totale ou partielle d'au moins un domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, à condition que le premier et deuxième domaine ne soient pas simultanément et totalement délétés.
- 2. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion partielle du troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 3. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale du troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 4. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; et qui comporte dans son intégralité, le deuxième domaine de la séquence dont elle est dérivée.
- 5. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum

d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.

- 6. Un polypeptide selon la revendication 2 ou 3, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; notamment par délétion totale du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 7. Un polypeptide selon la revendication 4, 5 ou 6, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; et qui comporte dans son intégralité, le premier domaine de la séquence dont elle est dérivée.
- 8. Un polypeptide selon la revendication 4, 5 ou 6, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; par délétion partielle du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 9. Un polypeptide selon la revendication 4 ou 5, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence respective, IM2169 ou IM2394; par délétion totale du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394.
- 10. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.

- Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 7, ayant une sequence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 12. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 14. Un polypeptide selon les revendication 12, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169 par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position l à l'acide aminé en position 281.
- 15. Un polypeptide selon la revendication 13, ayant une séquence d'acides aminés qui en outre dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2394 par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 266.
- 16. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 9, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 17. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 4 et 9, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 18. Un polypeptide selon la revendications 2 ou 3, 5 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 19. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.

- 20. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 21. Un polypeptide selon les revendications 2 ou 3, 5 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 22. Un polypeptide selon la revendication 18 ou 20, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement, au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169, par délétion de la région du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 346 à 361 à l'acide aminé en position 543.
- Un polypeptide selon la revendication 19 ou 21, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement, au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2394, par délétion de la région du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2394 qui est l'homologue de la région du deuxième domaine de la sous-unité Tbp2 IM2394 allant de l'acide aminé dans l'une des positions 326 à 341 à l'acide aminé en position 442.
- Un polypeptide selon la revendication 18 ou 20, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant :
  - (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379 ;
  - (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444;
  - (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481; et

- (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520.
- 25. Un polypeptide selon la revendication 24, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues desdites régions (i) à (iv) de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- 26. Un polypeptide selon les revendications 20 et 24 ou 25, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281.
- 27. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 28. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 7, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 29. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169.
- 30. Un polypeptide selon les revendications 3, 6 et 8, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2394.
- 31. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169; par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169, notamment par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité

Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant :

- (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379,
- (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444,
- (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481, et
- (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520; et

qui comporte dans leur intégralité, le premier et troisième domaine de la séquence dont elle est-dérivée.

- 32. Un polypeptide selon la revendication 1, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 de la souche de référence IM2169; par délétion partielle du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169, notamment par délétion partielle du premier domaine et par délétion d'au moins une des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues des régions de la sous-unité Tbp2 IM2169 allant:
  - (i) de l'acide aminé en position 362 à l'acide aminé en position 379,
  - (ii) de l'acide aminé en position 418 à l'acide aminé en position 444,
  - (iii) de l'acide aminé en position 465 à l'acide aminé en position 481, et
  - (iv) de l'acide aminé en position 500 à l'acide aminé en position 520 ; et

qui comporte dans son intégralité, le troisième domaine de la séquence dont elle est dérivée.

Un polypeptide selon la revendication 32, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et

troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, par délétion de tout ou partie de la région qui est l'homologue de la région du premier domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 allant de l'acide aminé en position 1 à l'acide aminé en position 281.

- 34. Un polypeptide selon l'une des revendication 31 à 33, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 de type IM2169 dont les premier, deuxième et troisième domaines sont définis par alignement au maximum d'homologie, sur la séquence de la sous-unité Tbp2 IM2169, telle que montrée dans l'ID SEQ NO 1, par délétion des régions du deuxième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 qui sont les homologues desdites régions (i) à (iv) de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- Un polypeptide selon l'une des revendications 10, 12, 14, 16, 18, 20, 22, 24 à 27, 29, et 31 à 33, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169
- 36. Un polypeptide selon l'une des revendications 11, 13, 15, 17, 19, 21, 23, 28 et 30, ayant une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2394.
- 37. Un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 36, ayant une séquence qui comprend au moins 50 acides aminés.
- 38. Un fragment d'ADN isolé codant pour un polypeptide selon l'une des revendications l à 37.
- 39. Une composition pharmaceutique pour induire une réponse immunitaire à l'encontre de N. meningitidis, comprenant à titre de principe actif, au moins un polypeptide selon l'une des revendications 1 à 37.
- 40. Une composition pharmaceutique selon la revendication 39, qui comprend à titre de principe actif, au moins un premier et au moins un deuxième polypeptides selon l'une des revendications 1 à 37; ledit premier polypeptide ayant une séquence qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2169 et ledit deuxième polypeptide ayant une séquence qui dérive de celle d'une sous-unité Tbp2 de type IM2394.

- 41. Une composition pharmaceutique selon la revendication 40, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide est selon l'une des revendications 11, 13, 15, 19, 21, 23, 28 et 30.
- 42. Une composition pharmaceutique selon la revendication 41, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide est selon l'une des revendications 11, 19, 23 et 28.
- 43. Une composition pharmaceutique selon la revendication 40, 41 ou 42, dans laquelle ledit au moins un deuxième polypeptide a une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2394.
- 44. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 10, 12, 14, 18, 20, 22, 27 et 29.
- 45. Une composition pharmaceutique selon la revendication 44, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 10, 18, 22 et 27.
- 46. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide est selon l'une des revendications 31 à 34.
- Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 40 à 43, dans laquelle ledit au moins un un premier polypeptide est selon la revendication 16.
- 48. Une composition pharmaceutique selon l'une des revendications 44 à 47, dans laquelle ledit au moins un premier polypeptide a une séquence d'acides aminés qui dérive de celle de la sous-unité Tbp2 IM2169.
- 49. Une composition pharmaceutique selon la revendication 47, qui comprend au moins un troisième polypeptide qui est selon la revendication 16.
- 50. Un anticorps monoclonal:
  - (i) capable de reconnaître un épitope présent dans le premier domaine d'une sousunité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394; ledit épitope ayant une séquence homologue à celle présente dans le premier domaine de la sous-unité Tbp2 de

la souche IM2394 et sélectionnée parmi YKGTW, EFEVDFSDKTIKGTL, EGGFYGPKGEEL et AVFGAK; et de manière optionnelle,

- (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, dont la séquence est homologue à celle de l'épitope du premier domaine qui est reconnu.
- 51. Un anticorps monoclonal selon la revendication 50,
  - (i) capable de reconnaître la région présente dans le premier domaine d'une sousunité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394 dont la séquence est homologue à la séquence EGGFYGPKGEEL présente dans le premier domaine de la sousunité Tbp2 de la souche IM2394; et de manière optionnelle,
  - (ii) incapable de reconnaître l'épitope présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 de type IM2169 ou IM2394, épitope équivalent de celui qui est reconnu, dont la séquence est homologue à la séquence SGGFYGKNAIEM présente dans le troisième domaine de la sous-unité Tbp2 de la souche IM2394.
- 52. Un anticorps monoclonal selon la revendication 51,
  - (i) capable de reconnaître l'épitope GFYGPK, présent dans le premier domaine d'une sous-unité Tbp2 de la souche IM2394; et
  - (ii) incapable de reconnaître l'épitope équivalent présent dans le troisième domaine de ladite sous-unité Tbp2 IM2394.
- 53. Une composition pharmaceutique pour traiter par immunothérapie passive une infection à N. meningitidis, qui comprend à titre de principe actif, un anticorps monoclonal selon l'une des revendications 50 à 52.

## Figure 1

IM2169 ===== M978

	10	20	30	40	50	60
		-				EESEVKLNESDW
						- = =-== = == NPKEDEIKLSENDW
	10	20	30 30	40	50	60 70
70	80	90	100	110	120	130
EATGLPTKI		SVIEKVET	DGDSDIYSSP	YLTPSNHQNGS	AGNGVNQPKNQ	<b>ATGHENFQYVYSG</b>
				TTOCHUONCE		VKDYKEFKYVYSG
	30	90	100	110	120	130
	150	160	170	180	190	200
				SRQLPASGKVI	YKGVWHFVTDI	KKGQDFREIIQPS
						KQGQKFNDILGTS
140	150	160	170	180	190	200
210	220	230	240	250	260	270
	FSGDGSEE			<b>TSNLEVDFGNK</b>		SLNNNTNNDKHTT
						RVTNATANDKYTT
210	220	230	240	250	260	270
280		200				
	290	300	31			340
QYYSLDAQI	TGNRFNGT	ATATOKKE	N-ETKLHPFV	SDSSSLSGGFF	GPQGEELGFRE	*LSDDQKVAVVGSA
QYYSLDAQI	TGNRFNGT.	ATATDKKE)	N-ETKLHPFV	SDSSSLSGGFF	GPQGEELGFRE	LSDDQKVAVVGSA
QYYSLDAQI	TGNRFNGT.	ATATDKKE)	N-ETKLHPFV	SDSSSLSGGFF	GPQGEELGFRE	*LSDDQKVAVVGSA
QYYSLEAQV	TGNRFNGT. -====== /TGNRFNGK	ATATOKKEI ATATOKPG 300	V-ETKLHPFV: EGETKQHPFV: 310	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320	GPOGEELGFRE GPKGEELGFRE 330	TLSDDQKVAVVGSA TLSNDQKVAVVGSA 340
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG	TGNRFNGT. TGNRFNGK 290 36	ATATOKKEI ATATOKPGT 300 0 :	N-ETKLHPFV GETKQHPFV 310 370 AGTSSENSK	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320 380 3	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN	CLSDDQKVAVVGSA CLSNDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG	TGNRFNGT. TGNRFNGK 290 36AAASGS	ATATOKKEI ATATOKPG 300 0 :	TO AAGTSSENSK	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN	CLSDDQKVAVVGSA CLSNDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG	TGNRFNGT. TGNRFNGK 290 36AAASGS	ATATOKKEI ATATOKPG 300 0 :	TO AAGTSSENSK	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN	CLSDDQKVAVVGSA CLSNDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG	TGNRFNGT.  TGNRFNGK. 290  36 AAASGS	ATATOKKEI ATATOKPG 300 0 : CGAAASGG TGAAASNG	TGETKQHPFV 310 370 AGTSSENSK	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN	CLSDDQKVAVVGSA CLSNDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM
QYYSLDAQI 280 350 KTKDKLENG KTQDKAANG 350	TGNRFNGT. 290 36AAASGSENTAAASGG 360	ATATDKKER 300 0 : TGAAASGG TDAAASNG 370	TGETKQHPFV: 310 370 AAGTSSENSK: AAGTSSENSK: 380	SDSSSLSGGFF SDSSSLSGGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT LTTVLDAVELT 390 450	GPQGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN 400	CLSDDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM 410 0FSNAAQLVVDGIM 410
QYYSLDAQI 280 350 KTKDKLENG KTQDKAANG 350	TGNRFNGT. 290 36AAASGS: GNTAAASGG 360 43	ATATDKER 300 0 : TGAAASGG TDAAASNG 370 0 GKNG	TGETKQHPFV 310 370 AGTSSENSK AGTSSENSK 380 440 -G-TEFTRKF	SDSSSLSGGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD-	GPQGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN 400 460 AQAGTQ-TNG	CLSDDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM 410 0 470 6AQTASNTAGDTNG
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG STODKAANG 350 420 IPLLPKDSE	TGNRFNGK 290 36 36 36 36 36 360 43 SGNTQADK	ATATOKKEI  ATATOKPE  300  1 GAAASGG  370  0 GKNG	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AAGTSSENSK  AAGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF	SDSSSLSGFF SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD-	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330  90 40 LNDKKIKNLDN 400  460 -AQAGTQ-TNG	CLSDDQKVAVVGSA 340 0 410 0 410 0 FSNAAQLVVDGIM 410 0 470 0 470 0 470 0 470
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG STODKAANG 350 420 IPLLPKDSE	TGNRFNGK 290 36 36 36 36 36 360 43 SGNTQADK	ATATOKKEI  ATATOKPE  300  1 GAAASGG  370  0 GKNG	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AAGTSSENSK  AAGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF	SDSSSLSGFF SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD-	GPQGEELGFRE GPKGEELGFRE 330  90 40 LNDKKIKNLDN 400  460 -AQAGTQ-TNG	CLSDDQKVAVVGSA 340 00 410 0FSNAAQLVVDGIM 410 0 470 6AQTASNTAGDTNG
QYYSLDAQI QYYSLEAQV 280 350 KTKDKLENG 350 KTQDKAANG 350 420 IPLLPKDSE	TGNRFNGK. 290  36 5AAASGS 6NTAAASGG 360  43 CSGNTQADK	ATATOKKEI  ATATOKPET  300  1 GAAASGG/  1 TOAAASNG/  370  0 GKNG GKKGKNGKI	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AAGTSSENSK  AAGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF	SDSSSLSGFF SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD-	GPQGEELGFRE 330  90 40 LNDKKIKNLDN 400  460 -AQAGTQ-TNG ENERGY ATO	CLSDDQKVAVVGSA 340  O 410  IFSNAAQLVVDGIM 410  IFSNAAQLVVDGIM 410  470  AQTASNTAGDTNG EAQTDLGKADVNGG
QYYSLDAQI  QYYSLEAQV 280  350  KTKDKLENG 350  420  IPLLPKDSE  IPLLPETSE 420  480  KTKTYEV	TGNRFNGK. 290  36 36 360 43 CSGNTQADK. 430 CSGSNQADK. 430	ATATOKKEI  ATATOKPE  300  1 GAAASGG  370  0 GKNG GKKGKNGKI 440  90  YLKYGMLTI	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AGTSSENSK  AGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF  GGTDFTYKT  450  S00  RKNSKSAMQA	SDSSSLSGFF SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD- ETTPKNDDKDT 460 510 GGNSSQADAKT	GPQGEELGFRE  GPKGEELGFRE  330  90 40  LNDKKIKNLDN  400  460  AQAGTQ-TNG  AQAGTQ-TNG  KAQTGAAGSSG  470  520  EQVEQSMFLQG	CLSDDQKVAVVGSA 340 0 410 0 410 0 FSNAAQLVVDGIM 410 0 470 0 A70 0 A
QYYSLDAQI 280 350 KTKDKLENG 350 420 IPLLPKDSE IPLLPETSE 420 480 K-TKTYEV	TGNRFNGK. 290  36 5AASGS SNTAAASGG 360  430 CSGSNQADK 430  440 CEVCCSNLN	ATATOKKEI  ATATOKPET  300  0 :  IGAAASGGJ  370  0  GKNG GKKGKNGKI 440  90  YLKYGMLTI	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AGTSSENSK  AGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF  NGGTDFTYKT  450  S00  RKNSKSAMQA	SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD- ETTPKNDDKDT 460 510 GGNSSQADAKT	GPQGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN 400 460 -AQAGTQ-TNG ENAME AND	CLSDDQKVAVVGSA 340  CLSNDQKVAVVGSA 340  O 410  FSNAAQLVVDGIM 410  A70  FAQTASNTAGDTNG FAQTASNTAGDTNG 480  630 540  GERTDEKEIPTDQN
QYYSLDAQI 280 350 KTKDKLENG 350 420 IPLLPKDSE IPLLPETSE 420 480 K-TKTYEV	TGNRFNGK. 290  36 5AASGS SNTAAASGG 360  430 CSGSNQADK 430  440 CEVCCSNLN	ATATOKKEI  ATATOKPET  300  0 :  IGAAASGGJ  370  0  GKNG GKKGKNGKI 440  90  YLKYGMLTI	TETKLHPFV  GETKQHPFV  310  AGTSSENSK  AGTSSENSK  380  440  G-TEFTRKF  NGGTDFTYKT  450  S00  RKNSKSAMQA	SDSSSLSGFF 320 380 3 LTTVLDAVELT 390 450 EHTPESDKKD- ETTPKNDDKDT 460 510 GGNSSQADAKT	GPQGEELGFRE 330 90 40 LNDKKIKNLDN 400 460 -AQAGTQ-TNG ENAME AND	CLSDDQKVAVVGSA 340  CLSNDQKVAVVGSA 340  O 410  FSNAAQLVVDGIM 410  A70  FAQTASNTAGDTNG FAQTDLGKADVNGG 480  530  540

	GHIANGTSWS	GNASDKEGGN:	RAEFTVNFADK		600 RQAQTFTIEGMI	
VVYRGSWY	SHIASSTSWS	SNASNATSGN	RAEETVNEDTK	KINGTITAENE	== ===== = RQEATFTIDGKI	-==== ===
560	570	580	590	600	610	620
KTAESGFDI			650 GFYGPKAEEL	660 GGWFAYPGDKO	670 TEKATATSSDG	680 NSASSATVV
KTADLGFDI 630	DQSNTTGTP: 640	CAYITDAKVQG 650	GFYGPKAEELO 660	GWFAYPGDKQ 670	TEKATVASGDGI 680	NSASSATVV 690
690						

FGAKRQQPVQ FGAKRQQPVQ 700

# Figure 2

IM2169 ====== 6940

10 CLGGGGSFDLDSV	20 DTEAPRPAPKYQ	30 DVSSEKPQAÇ	40 KDQGGYGFAM	50 RLKRRNWYPG	60 AÈESEVKLNESI	70 WEA
CLGGGGTFDLDSV		========			= = ======	
10	20	30	40	50	60	70
80 TGLPTKPKELPKRO	90 QKSVIEKVETD-	100 GDSDIYSSPY	110 LTPSNHQNGS	120 AGNGVNQPKN	130 QATGHENFQYVY	SGW
TGLPTEPKKLPLK	<u>D</u> ESVISKVQANN	GDNNIYTSPY	LTQSNHQNSS:	= = === Ingganlpkn	- = -= === EVTNYKDFKYVY	SGW
30	90	100	110	120	130	140
150 FYKHAASEKDFS	160 SNKK-IKSGDDG = = =====	170 YIFYHGEKPS	180 RQLPASGKVI	190 KGVWHFVTD	200 TKKGQDFREIIQ	PSK
FYKHAKNEIIRENS 150	SSIKGAKNGDDG 160	YIFYHGKEPS 170	RQLPASGTVT	(KGVWHFATD	VKKSQNFRDIIQ	PSK 210
210 220 KQGDRYSGFSGDGS	EEYSNKNESTL	240 KDDHEGYGFT	250 SNLEVDFGNK	260 KLTGKLIRNN	270 ASLNNNTNNDKH	TTO
KQGDRYSGFSGDDD			========			
220	230	240	250	260	270	110
280 290 YYSLDAQITGNRFN	GTATATOKKEN	310 E-TKLHPFVS	DSSSLSGGFFG	330 POGEELGFRI	340 FLSDDQKVAVVG:	SAK
YYSLDAQITGNRFN 290		GTKLHPFVSI 310	OSSSLSGGFFG 320	PKGEELGFRI 330	FLSDDKKVAVVG:	SAK
350 36 TKDKLENGAAASGS	TGAAASGGAAGT	380 SSENSKLTTY	390 /LDAVELTLND	400 KKIKNLDNFS	410 SNAAQLVVDGIMI	IPL
TKDKTENGAVASGG 360	=====	=========	=====			
420 43 LPKDSESGNTQADK	GKNGGTEFTRKE	450 EHTPESDKKI	460 DAQAGTQTNGA	470 QTASNTAGDI	480 NGKTKTYEVEV	ccs
LPEASESGNNQANQ						
430	440	450	460	470	480	
490 50 NLNYLKYGMLTRKN:	SKSAMQAGGNSS	520 QADAKTEQVE	530 QSMFLQGERT	540 DEKEIPTDQN	550 VVYRGSWYGHIA	WG
VLNYLKYGMLTRKN 500		QADAKTEQVE 520	QSMFLQGERT 530	DEKEIPSEQN 540	IVYRGSWYGYIA	WD
-TSWSGNASDKEG	570 58 GNRAEFTVNFAD	KKITGKLTAF	NROACTETTE	CMICCHERG	TA VTA FCCTOL O	QK
 STSWSGNASNATS( S70		===== ===-	222 222			

630 640 650 660 670 680 690
NTTRTPKAYITDAKVKGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQTEKATATSSDGNSASSATVVFGAKRQQPVQ
NTTRTPKAYITDAKVQGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQT-KN-ATNASGNS-S-ATVVFGAKRQQPVR
640 650 660 670 680 690

# Figure 3

IM2169 ====== 53032

CLGGGG-SFD	DSVDTEAPRPAP	30 KYQDVSSEKP	40 QAQKDQGGY	50 GFAMRLKRRNW	60 YPGAEESEV	KLNESDWE
	LDSVDTEAPRPAP 20		======			
8( ATGLPTKPKEI	90 PKRQKSVIEKVE	10 TDGDSDI	VEEDVIMAG	10 12 NHQNGSAGNGV		30 Kenfqyvy
TTGLPSNPKNI 80	PERQKSVIDQVE 90	TDGDSNNSNI	YSSPYLTQSI	NHQNGNTGNGV 120	NQPKNEVTDY 130	KNFKYVY 140
	KDFS-NKKI-KS	GDDGYIFYHGI		GKVIYKGVWH		
SGWFYKHAKRE 150	VNLAVEPKIAKNO 160	GDDGYIFYHGI 170	OPSRQLPAS	GKITYKGVWHI 190	FATDTKRGQK 200	FREIIQP 210
	SGDGSEEYSNKNI	ESTLKDDHEGY		FGNKKLTGKL	RNNASLNNN	
SKNQGDRYSGF 220	SGDDDEQYSNKNI 230	ESMLKDGHEGY 240	GFASNLEVD 250	FDNKKLTGKLI 260	RNNANQNNN 270	TNNDKHT 280
	290 GNRFNGTATATDE					
TQYYSLDATLK	GNRFSGKAEATDH 300	PKNDGETKEH 310	PFVSDSSSL 320	SGGFFGPQGEE 330	LGFRFLSND	QKVAVVG 350
350 SAKTKDKLENG-	360 AA-ASGSTGAAA -= =====	370 SGGAAGTSSE	380 NSKLTTVLD	390 AVELTLNDKKI	400 KNLDNFSNAJ	410 AQLVVDG
SAKTKDKPANG 360	ITAEASGGTDAAA 370	SGGAAGTSSE 380	NSKLTTVLD. 390	AVELTHGGTAI 400	KNLDNFSNA/ 410	AQLVVDG 420
420 IMIPLLPKDSES	430 GNTQADKGKNGG	440 TEFTRKFEHT	450 PESDKKDAQA	460 AGTQTNGAQTA	470 SNTAGDTNGI	480 CTKTYEV
IMIPLLPQNSTO 430	KNNQPDQGKNGG 440	TAFIYKTTYT	PKNDDKDTK 460	AQTVTGGTQTA 470	SNTAGDANG! 480	TKTYEV 490
490 EVCCSNLNYLKY	500 GMLTRKNSKSAM	510 QAGGNSSQADA	520 AKTEQVEQSI	530 MFLQGERTDEK	540 EIPTDQNVVY	550 RGSWYG
	GLLTRKTAGNTV			AFLQGERTDEN S40	EEEEE KIPSEQNVVY 550	RGSWYG
560 HIANGTSWSGNA	570 SDKEGGNRAEFT	580 VNFADKKITGI	590 Kltaenrqa(	600 ETFTIEGMIQG	610 NGFEGTAKTA	620 ESGFDL
HIASSTSWSGNA 570						

630 640 650 660 670 680 690

DQKNTTRTPKAYITDAKVKGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQTEKATATSSDGNSASSATVVFGAKRQQPVQ

DQKNTTRTPKAYITDAKVKGGFYGPKAEELGGWFAYSDDKQTKNATDASGNGNSASSATVVFGAKRQQPVQ

640 650 660 670 680 690

#### <u>Figure 4</u>

	10	20	30	40	50	60			
	346 361 380 1 TKDKLENGAAASGSTGAAASGGAAGTSSENSKLTTVLDAVELTLNDKKIKNLDNFSNA								
1	TKDKLENGAA	ASGSTGAAASGG	:AAGTSSENS	<b>KLTT</b> VLDAVE	LTLNDKKIKNI	LDNFSNA	58		
2	TKDKTENGAV	ASGGTDAAASNO	:AAGTSSENS	RLTTVLDAVE	LKLGDKEVQKI	DNFSNA	59		
3	TKDKTENGAV	ASGGTDAAASNG	AAGTSSENS	KLTTVLDAVEI	LKLGDKEVQKI	DNFSNA	58		
4	TQDKPRNGAV	ASGGTGAARSNO	iaagos ens	RLTTVLDAVE	TLNDKKIKNI	DNFSNA	58		
5	TODKAANGNTAA	ASGGTDAAASNG	<b>AAGTSSENS</b>	KLTTVLDAVEI	TLNDKKIKNI	DNFSNA	60		
6	KKDKAESGGGNG	ASGGTDAAASNG	AAGTSSENS	KLTTVLDAVEI	.KSGGKEVKNI	DNFSNA	60		
8	TADAPRNGAV	ASGGTDAAASNG	AAGTSSENG	RLTIVLDAVEI	TLNDKKIKNI	DNFSNA	58		
9	TENTERNIN I AL	ASGGTDAAASGG	AAGTSSENS	KLTIVLDAVEI	THEGTALKNI	DNFSNA	60		
C	TADAPGNGA	RLQAARCGTSNG	AAGQSSENS	KLTIVLDAVEI	KLGDKEVQKI	DNFSNA	57		
C	TDR GT.T.		MAG+35EN-	KLTTVLDAVEL	,:+:+ <u>-</u> ::++ <u>L</u>	DNFSNA			
	70	80	90	100	110	120			
	-	17			445				
1	AQLVVDGIMIPL	lprdses <i>g</i> ntqa	DRGK	-nggteftrke	EETPESDKKD	AQAGTQ	112		
2	AQLVVDGIMIPL	l peases gnn qa	NQGT	-nggtaftrkf	DETPESDKKD	AOAGTO	112		
3	AQLVVDGIMIPL	lp <b>easesgnnq</b> a	NQGT	-nggtaftrke	DETPESDKKD	AOAGTO	112		
4	AQLVVDGIMIPL	lp <b>easesgkn</b> qa	NQGT	-nggtaftræf	NETPKSDEKD	TOAGTA	112		
5	AQLVVDGIMIPL	lpetsesgsnqa	DRGKKGKNG	RNGGTDFTYKT	TYTPKNDDKD	TKAOTG	120		
6	AQLVVDGIMIPL	lpkdsesgn <b>t</b> qa	DRGK	-NGGTKFTRKF	EHTPESDKKD	AOAGTO	114		
7	AQLVVSGIMIPL	mpetses <i>g</i> nnqa	DKGK	-nggtaftrkf	DETPKSDEKD	TQAGTP	112		
8	AQLVVDGIMIPL	LP <b>QNSTGKNNQ</b> P	DQGK	-nggtafiykt	TYTPKNDDKD	TKAQTV	114		
9	AQLVVDGIMIPL	LPKDSESGKNQA	DRGK				111		
С	AQLVV*GIMIPL	*P:.S***++Q*	+:G:	NG*T:F*+K+	.+TP:+D:KD	:+A+T:			
	130	140	150	160	170	180			
	465		482		499	100			
1	TNGAQTASNTAG	DTNGKTK		NLNYLKYGMLT		GGNSSO	167		
2	TNGAQTASNTAG	DTNG <b>KT</b> -K	TYEVEVCCS	NLNYLKYGMLT	RKNSKSAMOA	GESSSO	167		
3	ANGAQTASNTAG	DTNGKTR	TYEVEVCCS	NLNYLKYGMLT	RKNSKSAMOA	GESSSO	167		
4	Engnpaasntagi	Dangktk	TYEVEVCCS	NLNYLKYGMLT	RKNSKSAMQA	GESSSQ	167		
5	AAGSSGAQTDLG	<b>KADVNGGKAETK</b>	TYEVEVCCS	NLNYLKYGMLT	RKNSKSAMQA	GGNSSQ	180		
6	TNGAQTASNTAG	DTNGKTK	TYEVEVCCS	NLNYLKYGLLT	RKTAGNTGEG	GNGSOT	169		
7	TNGAQTASGTAG	VTGGQAGK	TYAVEVCCS	NLNYLKYGLLT	RKTADNTVGS	GNGSST	168		
8	TGGTQTASNTAG	Dangktk	TYEVEVCCSI	NLNYLKYGLLT	RKTAGNTVGS	GNSSPT	169		
9	SNGAQTAS <b>NTA</b> GI	OTNGRTK	TYEVNLC-SI	<b>VLNYLKYGLLT</b>	rkt <b>agntgeg</b>	GNSSPT	165		
С	:+G+++A++++G	+++*++. K	TY*V**C*SI	NLNYLKYG: LT	RK:::::::	G::S+:			
	190	200	210						
	521								
1	ADARTEQVEQSMI	FLOGERTDEKET	PTDO-NVV				198		
2	ADARTEQVEQSMI						198		
3	ADARTEQVGQSMI						198		
4	ADARTEQVGQSMI						198		
5	ADARTEQVEQSM!						211		
6	AAAQTAQGAQSMI						200		
7	AAAQTAQGAQSMI						200		
8	AAAQTDAQSMI						198		
9									
7	AA-QTAQGAQSMI	FLQGERTDEKEI	PNDQ-NVV				195		

### Figure 5

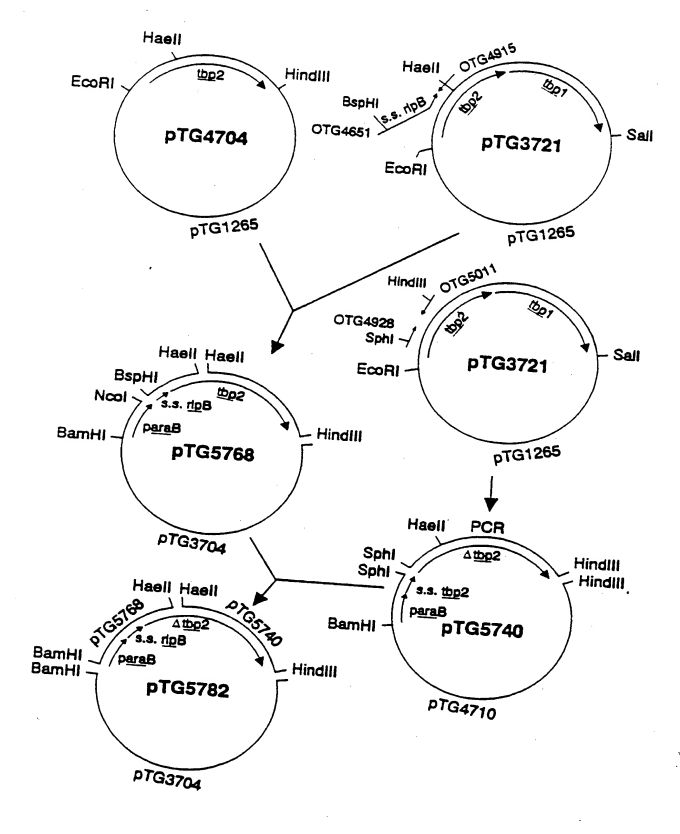


Figure 6

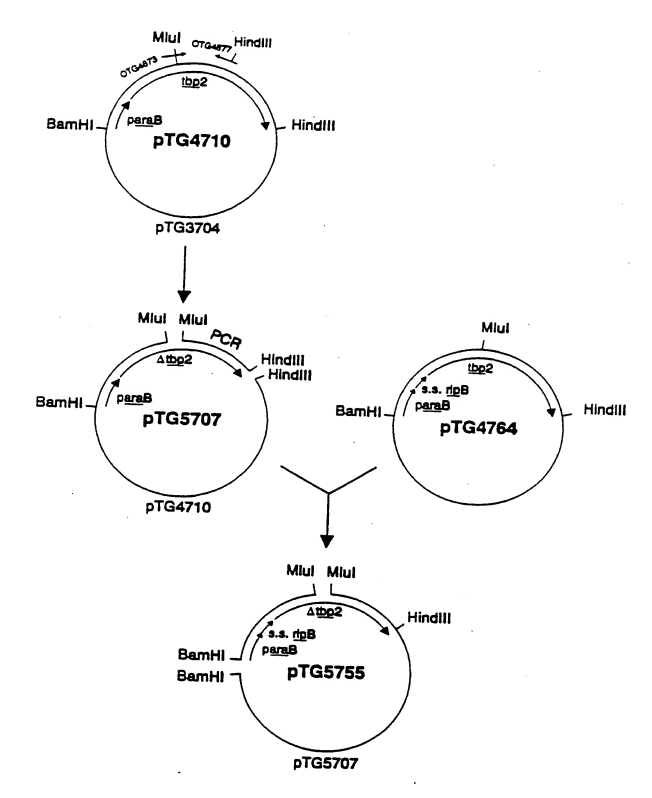
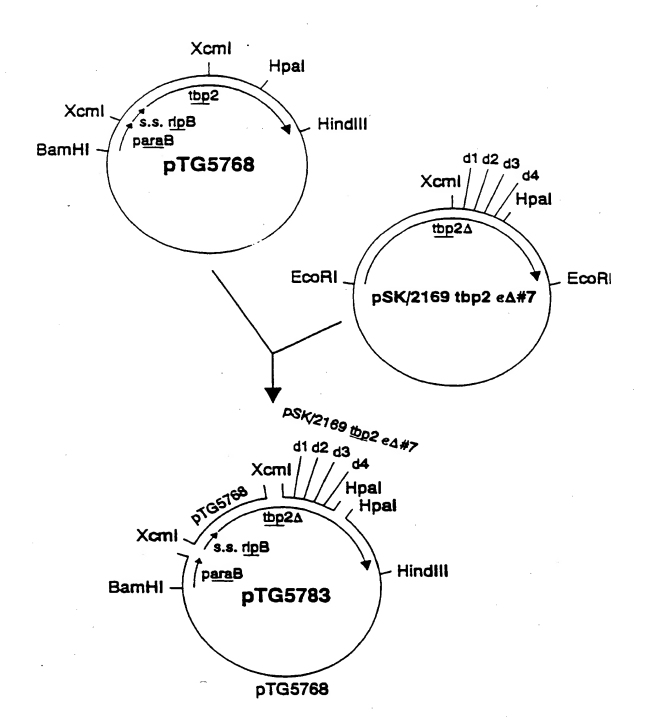


Figure 7



M982

11/16

#### Figure 8

----BZ83 CLGGGGSFDLDSVDTEAPRPAPKYQDVSSEKPQAQKDQGGYGFAMRLKRRNWYPGAEESEVKLNESDWEA CLGGGGSFDLDSVDTEAPRPAPKYQDVSSETPQAQKDQGGYGFAMRFKRRNWYPKNEEDHKALSEADWEK TGLPTKPKELPKRQKSVIEKVETDGDSDIYSSPYLTPSNHQNGSAGNGVNQPKNQATGHENFQYVYSGWF = -== = = = - - - - - = = = = e = = = = === === LG AGKPDEFPORNE ILN M TDG ILSES L QL GE G G KSRVEGYTDFQYVRSGYI YKHAASEKDFSNKKIKSGDDGYIFYHGEKPSRQLPASGKVIYKGVWHFVTDTKKGQDFREIIQPSKKQGD YRNGANKIDFQKKIALSGPDGYLFYKGSNPSQALPM GKVGYKGTWDYVTDAKMGQKFSQL AGFPAGD RYSGFSGDGSEEYSNKNESTLKDDHEGYGFTSNLEVDFGNKKLTGKLIRNNASLNNNTNNDKHTTQYYSL -= ==- ==== = -== = === ==== RYGALSAEEADVLRNKSEA QQGQTDFGLTSEFEVDFAAKTMTGALYRNNRITNNETENKAKQIKRYDI DAQITGNRFNGTATATDK KENETKLHPFVSDSSSLSGGFFGPQGEELGFRFLSDDQKVAVVGSAKTKDK QADLHGNRFSGKATATDKPKNDETKEHPFVSDSSSLSGGFFGPKGEELGFRFLSDDOKVAVVGSAKTKDK LENGAAASGSTGAAASGGAAGTSSENSKLTTVLDAVELTLNDKKIKNLDNFSNAAQLVVDGIMIPLLPKD LENGAAASGSTGAAASGGAADMPSENGKLTTVLDAVELKSGGKEVKNLDNFSNAAQLVVDGIMIPLLPKN SESGNTQADKGKNGGTEFTRKFEHTPESDKKDAQAGTQTNGAQTASNTAGDTNGKTKTYEVEVCCSNLNY SESESNQADKGKNGGTAFTRKFEHTPESDKKDTQAGTAENGNPAASNTAGDTNGKTKTYEVEVCCSNLNY LKYGMLTRKNSKSAMQAGGNSSQADAKTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPTDQ NVVYRGSWYGHIANGTSW LKYGMLTRKNSKSAMQAGENGSLADAKTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPKEQQDIVYRGSWYGHIANDTSW  ${\tt SGNASDKEGGNRAEFTVNFADKKITGKLTAENRQAQTFTIEGMIQGNGFEGTAKTAESGFDLDQKNTTRT}$ SGNASDREGGNRADFTVNFGTKKINGTLTAENROEATFTIVGDIKDNGFEGTAKTADSGFDLDOSNTTRT

	640	650	660	670	690	690	
PKAYITI	Dakvkggfygp	KAEELGGWF	AYPGDKOTEK	ATATSSDGNS	ASSATVVFGA	KROOPVO	
	==========			== ==-== =:			
PKAYITDAKVKGGFYGPKAEELGGWFAYPGDKQTEKATVTSGDGLSASSATVVFGAKRQKPVQ							
610	620	630	640	650	660	TINGUE VQ	

## Figure 9

M982 ===== B2163

						60 EESEVKLNESDWE
				========		
CLGGGG:				(DQGGYGFAMR	LKRRNRHPQA	KEDKVELNPNDWE
	10	20	30	40	50	60 70
	80	90	100	110	120	130
ATGLPT	KPKELPKROKS	VIEKVETDGD	SDIYSSPYLT	PSNHONGSAG	NGVNOPKNOA	TGHENFQYVYSGW
	:= -== = <u>=</u>			=======	= =====-	========
						KDYKNFKYVYSGW
J	80		100			
		50	100	110	120	130 140
	160	1.60	• • •			
	150	160	170	180	190	200
						DFREIIQPSKKQG
===== =						# -e == ==
FYKHAES	EREFSKIKFK	SGDDGYI FYH	GKDPSRQLPT	SEKVIYKGVW	HEVTDTEKGQ:	KFNDILETSKGQG
			170			200 210
				•		
	220	230	240	250	260	270
DDVCCE						270
						NTUNDKHTTQYYS
				=========		= ====================================
DRYSGFS	GDDGETTSNR	TDSNLNDKHE	GYGFTSNLEV	DFGSKKLTGKI	LIRNN RVTN	ATTNDKYTTQYYS
	220	230	240	250 2	260	270
	290	300	310	320	330	340
LDACTTO						OKVAVVGSAKTKD
227.0110						2KVAVVGSAKIKD
TRACTEC	MODICKATAA					
LDAQITG		DKPDTGGTKL	HPFVSDSSSL	SGGFFGPKGE	ELGFRFLSDD	KKVAVVGSAKTKD
LDAQITG	NRFNGKAIAA 290					
LDAQITG	290	DKPDTGGTKL	HPFVSDSSSL	SGGFFGPKGE	ELGFRFLSDD	KKVAVVGSAKTKD
	290 360	DKPDTGGTKL 300 370	HPFVSDSSSL 310 380	SGGFFGPKGEE 320 390	ELGFRFLSDDI 330 400	KKVAVVGSAKTKD 340 410
	290 360	DKPDTGGTKL 300 370	HPFVSDSSSL 310 380	SGGFFGPKGEE 320 390	ELGFRFLSDDI 330 400	KKVAVVGSAKTKD 340 410
KLENGAA	290 360 ASGSTGAAAS	DKPDTGGTKL 300 370 GGAAGTSSEN:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN	ELGFRFLSDDI 330 400 ILDNFSNAAQI	KKVAVVGSAKTKD 340 410 LVVDGIMIPLLPK
KLENGAA	290 360 ASGSTGAAAS	DKPDTGGTKL 300 370 GGAAGTSSEN	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN	ELGFRFLSDDI 330 400 ILDNFSNAAQI	KKVAVVGSAKTKD 340 410 LVVDGIMIPLLPK
KLENGAA	360 ASGSTGAAAS ===- ==== ASGGTDAAAS	DKPDTGGTKL 300 370 GGAAGTSSEN:  NGAAGTSSEN:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = = = - ELKLGDKEVQH	ELGFRFLSDDI 330 400 ILDNFSNAAQI ======== (LDNFSNAAQI	KKVAVVGSAKTKD 340 410 LVVDGIMIPLLPK
KLENGAA	290 360 ASGSTGAAAS	DKPDTGGTKL 300 370 GGAAGTSSEN	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN	ELGFRFLSDDI 330 400 ILDNFSNAAQI	KKVAVVGSAKTKD 340 410 LVVDGIMIPLLPK
KLENGAA	360 ASGSTGAAAS SAGGTDAAAS ASGGTDAAAS	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN:  NGAAGTSSEN: 370	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = = = - ELKLGDKEVQH 390	400 400 HLDNFSNAAQI (LDNFSNAAQI 400	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410
KLENGAA  KTENGAV	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS ASGGTDAAAS 360 430	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN: STANDARD STANDAR	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = EE - ELKLGDKEVQE 390 460	ELGFRFLSDDI 330 400 NLDNFSNAAQI ELLENFSNAAQI 400 470	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK ==================================
KLENGAA KTENGAV	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN: HIGAAGTSSEN: 370 440 EFTRKFEHTP	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = EE - ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN	ELGFRFLSDDI 330 400 NLDNFSNAAQI CLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK ==================================
KLENGAA KTENGAV	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN: HIGAAGTSSEN: 370 440 EFTRKFEHTP	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = EE - ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN	ELGFRFLSDDI 330 400 NLDNFSNAAQI CLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK ==================================
KLENGAA KTENGAV	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN: HGAAGTSSEN: 370 440 EFTRKFEHTP:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = E - ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN	LGFRFLSDDI 330 400 NLDNFSNAAQI CLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN
KLENGAA KTENGAV	290  360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360  430 QADKGKNGGT CANQGTNGGT	DKPDTGGTKLI 300  370 GGAAGTSSEN: 370  440 EFTRKFEHTP: =========	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKA ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN	LGFRFLSDDI 330 400 LDNFSNAAQI (LDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK
KLENGAA KTENGAV	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT	DKPDTGGTKLI 300 370 GGAAGTSSEN: HGAAGTSSEN: 370 440 EFTRKFEHTP:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN EE = E - ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN	LGFRFLSDDI 330 400 NLDNFSNAAQI CLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN
KLENGAA KTENGAV	290  360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360  430 QADKGKNGGT =	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460	LLGFRFLSDDI 330 400 LLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480
KLENGAA KTENGAV DSESGNT	290  360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360  430 QADKGKNGGT: ASGGTNGGT: 430 QANQGTNGGT: 430	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSENE 370  440  EFTRKFEHTPE EFTRKFEHTPE 440  510	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530	400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480 550
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	290  360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360  430 QADKGKNGGT: ==-====== QANQGTNGGT: 430  500 TRKNSKSAMQ	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 S20 KTEQVEQSMF	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQK 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI	400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360 430 QADKGKNGGT: ASGGTNGGT: ASG	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI	400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRG	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN EXTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360 430 QADKGKNGGT: ASGGTNGGT: ASG	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI	400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRG	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN EXTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360 430 QADKGKNGGT: ASGGTNGGT: ASG	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQK 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI	LLGFRFLSDDI 330 400 LLDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN KTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW GSWYGHIASSTSW
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	290  360 ASGSTGAAAS: ASGGTDAAAS: 360  430 QADKGKNGGT: A30 QANQGTNGGT: 430  500 TRKNSKSAMQ	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 S20 KTEQVEQSMF	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI	400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRG	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN EXTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW
KLENGAA KTENGAV DSESGNT TSESGNN	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT A30 QANQGTNGGT 430 TRKNSKSAMQ	DKPDTGGTKLI 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 \$20 KTEQVEQSMF 520	390 ELTLNDKKIKN ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQK 390  460 TQTNGAQTASN 460  530 LQGERTDEKEI	LLGFRFLSDDI 330 400 ILDNFSNAAQI 400 470 ITAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW GSWYGHIASSTSW 550
KLENGAA  KTENGAV  DSESGNT  TSESGNN  YLKYGML	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT QANQGTNGGT 430 500 TRKNSKSAMO 500 TRKNSKSAMO 500	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF 520 590	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI 530 600	LLGFRFLSDDI 330 400 LLDNFSNAAQI 400 470 LTAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO EPTDQNVVYRO 1 PSEQNIVYRO 540 610	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW 550 GSWYGHIASSTSW 550 620
KLENGAA  KTENGAV  DSESGNT  TSESGNN  YLKYGML  YLKYGML	360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360 430 QADKGKNGGT A30 QADKGKNGGT 430 S00 TRKNSKSAMO TRKNSKSAMO 500 TRKNSKSAMO 500 EGGNRAEFTV	DKPDTGGTKLE 300 370 GGAAGTSSEN: 370 440 EFTRKFEHTP: ====================================	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF 520 590 LTAENRQAQT	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEI 530 600 FTIEGMIQGNG	LLGFRFLSDDI 330  400  LLDNFSNAAQI 400  470  LTAGDTNGKTI 470  540  EPTDQNVVYRO EPTDQNVVYRO 540  610  GFEGTAKTAE	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW GSWYGHIASSTSW 550  620 GGFDLDQKNTTRT
KLENGAA  KTENGAV  DSESGNT  TSESGNN  YLKYGML  YLKYGML  YLKYGML	290  360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360  430 QADKGKNGGT A30 QANQGTNGGT 430  500 TRKNSKSAMQ 500 S70 EGGNRAEFTV	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: 440  510  AGGNSSQADAI AGESSSQADAI 510  580  NFADKKITGK:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF 520 STEQVEQSMF 520 LTAENRQAQT	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEE LQGERTDEKEE 530 600 FTIEGMIQGNO	LGFRFLSDDI 330 400 LDNFSNAAQI 400 470 LTAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO 540 EPSEQNIVYRO 540 610 FEGTAKTAE:	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  S50 GSWYGHIANGTSW 550 GSWYGHIASSTSW 550 620 SGFDLDQKNTTRT
KLENGAA  KTENGAV  DSESGNT  TSESGNN  YLKYGML  YLKYGML  YLKYGML	290  360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360  430 QADKGKNGGT A30 QANQGTNGGT 430  500 TRKNSKSAMQ 500 S70 EGGNRAEFTV	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: 440  510  AGGNSSQADAI AGESSSQADAI 510  580  NFADKKITGK:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF 520 STEQVEQSMF 520 LTAENRQAQT	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEE LQGERTDEKEE 530 600 FTIEGMIQGNO	LGFRFLSDDI 330 400 LDNFSNAAQI 400 470 LTAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO 540 EPSEQNIVYRO 540 610 FEGTAKTAE:	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  S50 GSWYGHIANGTSW 550 GSWYGHIASSTSW 550 620 SGFDLDQKNTTRT
KLENGAA  KTENGAV  DSESGNT  TSESGNN  YLKYGML  YLKYGML  YLKYGML	290  360 ASGSTGAAAS ASGGTDAAAS 360  430 QADKGKNGGT A30 QANQGTNGGT 430  500 TRKNSKSAMQ 500 S70 EGGNRAEFTV	DKPDTGGTKLE 300  370  GGAAGTSSEN: 370  440  EFTRKFEHTP: 440  510  AGGNSSQADAI AGESSSQADAI 510  580  NFADKKITGK:	HPFVSDSSSL 310 380 SKLTTVLDAV 380 450 ESDKKDAQAG ESDKKDAQAG 450 520 KTEQVEQSMF 520 STEQVEQSMF 520 LTAENRQAQT	SGGFFGPKGEE 320 390 ELTLNDKKIKN ELKLGDKEVQE 390 460 TQTNGAQTASN 460 530 LQGERTDEKEE LQGERTDEKEE 530 600 FTIEGMIQGNO	LGFRFLSDDI 330 400 LDNFSNAAQI 400 470 LTAGDTNGKTI 470 540 EPTDQNVVYRO 540 EPSEQNIVYRO 540 610 FEGTAKTAE:	KKVAVVGSAKTKD 340  410 LVVDGIMIPLLPK LVVDGIMIPLLPE 410  480 KTYEVEVCCSNLN 480  550 GSWYGHIANGTSW GSWYGHIASSTSW 550  620 GGFDLDQKNTTRT

# Figure 10

	10	20 3	0 40	50	60
		51	380	30	
1	TKDKLENGAAASGS1	GAAASGGAAGT:		AVELTLNDKKIK	NLDNFSN 57
2	TKDKTENGAVASGGT				
3	TQDKPRNGAVASGGT				
4	TKDNTANGNTAAASGGT				
5	TKDKTENGAVASGGT				
6	TQDKAANGNTAAASGGT	DAAASNGAAGT:	SSENSKLTTVLDA	VELTLNDKKIK	NLDNFSN 59
7	RKDKAESGGGNGASGGT	DAAASNGAAGT:	SSENSKLTTVLDA	<b>VELKSGGKEVK</b>	NLDNESN 59
8	TKDKPANGNTAEASGGT	DAAASGGAAGT:	SSENSKLTTVLDA	<b>VELTHGGTAIK</b>	NLDNFSN 59
9	TKDKPRNGAVASGGT	DAAASNGAAGT:	SSENGKLTTVLDA	<b>VELTLNDKKIK</b>	NLDNFSN 57
10	TKDKLENGAAASGST	GAAASGGAADMI	PSENGKLTTVLDA	<b>VELKSGGKEVK</b>	NLDNFSN 57
11	TKDKTENGAVASGGT				
C	**D*.:*G*:ASG*T	'+AA*S+GAA***	SEN+KLTTVLDA	VEL:+:+*::+	LDNFSN
	70	00 . 00			
	417	80 90	100	110	120
1	AAQLVVDGIMIPLLPRDS	FSCATTO A DECE	VCCTTPET	445	/DNONCT 111
2	AAQLVVDGIMIPLLPEAS	ESCHNOANOCT-		DALDEMBECDA!	KDAQAGT 111 KDAQAGT 111
3	AAQLVVDGIMIPLLPEAS	ESGKNOANOGT-	NGGIAL	DEEMBLOKEUE!	KDAQAGI 111 KDTQAGT 111
4	AAQLVVDGIMIPLLPEAS	ESGNNOANOGT-	NGGTAFT	DKENETLYSDE!	KDTWAGT 111 KDTWAGT 114
5	AAQLVVDGIMIPLLPEAS				
6	AAQLVVDGIMIPLLPETS				
7	AAQLVVDGIMIPLLPKDS	ESGNTOADKGK-	NGGTKFT	REFERTPESDE	CDAQAGT 113
8	<b>AAQLVVDGIMIPLLPQNS</b>	TGKNNOPDOGK-	NGGTAFI	YKTTYTPKNDDK	CDTKAOT 113
9	AAQLVVSGIMIPLMPETS	ESGNNOADKGK-	NGGTAFT	RKEDHTPKSDEK	DTQAGT 111
10	<b>AAQLVVDGIMIPLLPRNS</b>	ESESNQADKGK-	NGGTAFT	RKFEHTPESDKK	(DTOAGT 111
11	<b>AAQLVVDGIMIPLLPETS</b>	ESGNNQANQGT-	nggtafi	RRFDHTPESDKK	DAOAGT 111
С	AAQLVV*GIMIPL*P+.S	***+*Q*::G:		*K*.*TP:*D:K	
	•				
	130 1	40			
	465	40 150		170	180
1	QTNGAQTASNTAGDTNG-	4 8	_	499	
2	QANGAQTASHTAGDTNG-				
3	AENGNPAASNTAGDANG-				
4	AANGDQAASNTAGDTNG-	KUKUVEVE	ACCONTNAI TVI	TITEVEZ CAME	GGNGSQ 169
5	QTNGAQTASNTAGDTNG-				
6	GAAGSSGAQTDLGRADVN				
7	QTNGAQTASNTAGDTNG-				
8	VTGGTQTASNTAGDANG-				
9	PTNGAQTASGTAGVTGGQ				
10	AENGNPAASNTAGDTNG-				
11	QTNGAQTASNTAGDTNG-				
ċ	::*G:++A****G*+**.			+LTRK++++++	
-	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				



# Figure 10 (continuation)

	190 200 210	
	521	
1	QADAKTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPTDQ-NVV	198
2	QADAKTEQVGQSMFLQGERTDEKEIPSEQ-NIV	198
3	QADAKTEQVGQSMFLQGERTDEKEIPNDQ-NVV	198
4	TAAAQTAQGAQSMFLQGERTDEKEIPSEQ-NV-	200
5	QADAKTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPSEQ-NIV	198
6	QADARTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPNDQ-NV-	210
7	TAAAQTAQGAQSMFLQGERTDEKEIPSEQ-NV-	199
8	TAAAQTDAQSMFLQGERTDENKIPSEQ-NVV	198
9	TAAAQTAQGAQSMFLQGERTDEKEIPKEQQDIV	200
10	LADAKTEQVEQSMFLQGERTDEKEIPKEQQDIV	199
11	QADARTEQVGQSMFLQGERTDEKEIPSEQ-NIV	- ·
С	:A+A+T+*+.OSMFLOGERTDE**TP:+O *.+	198